This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PCT

世界知的所有権機関国 際 事 務 局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07C 59/64, 59/72, 205/56, 233/54, 235/16, 235/34, 271/16, 271/60, 307/10, 311/21, A61K 31/165, 31/19

A1 |

(11) 国際公開番号

WO99/19291

(43) 国際公開日

1999年4月22日(22.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04456

(22) 国際出願日

1998年10月2日(02.10.98)

(30) 優先権データ

特願平9/280814

1997年10月14日(14.10.97)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 旭化成工業株式会社

(ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP] 〒530-0004 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

正田 基(SHODA, Motoshi)[JP/JP]

〒416-0948 静岡県富士市森島516-1 Shizuoka, (JP)

伊東裕通(ITOH, Hiromichi)[JP/JP]

〒411-0017 静岡県三島市三恵台38-2 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 小林和憲(KOBAYASHI, Kazunori)〒170-0004 東京都豊島区北大塚2丁目25番1号 太陽生命大塚ビル3階 Tokyo, (JP) (81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: BIPHENYL-5-ALKANOIC ACID DERIVATIVES AND USE THEREOF

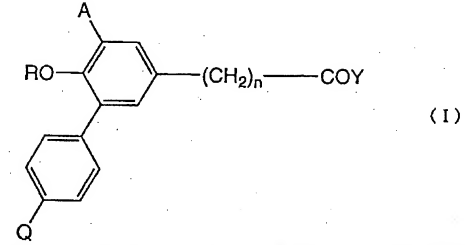
(54)発明の名称 ピフェニルー5ーアルカン酸誘導体およびその用途

$$A$$
 $(CH_2)_n$
 (I)

(57) Abstract

Compounds represented by general formula (I) or salts thereof, wherein n is an integer of 2 or 3; R represents a straight-chain or branched saturated alkyl group having 4 or 5 carbon atoms, a cyclopentyl group, a cyclohexyl group or the like; Y represents a hydroxyl or amino group; A represents a hydrogen atom, a hydroxyl, methoxy, nitro group or the like; Q represents a hydrogen atom or a hydroxyl or methoxy group. They can be formulated to give pharmaceutical compositions that are effective as prophylactic or therapeutic agents for allergic diseases associated with IgE production inhibitors or IgE antibodies.

下記の一般式 (I)



(式中、nは2または3のいずれかの整数を示す。Rは炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等を示す。Yは水酸基またはアミノ基を示す。Aは水素原子、水酸基、メトキシ基、ニトロ基等を示す。Qは水素原子、水酸基またはメトキシ基を示す。)で表される化合物またはその塩であり、IgE産生抑制剤またはIgE抗体に関連するアレルギー性疾患の予防・治療剤として有効な医薬品となりうる化合物を提供する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

明細書

ビフェニル-5-アルカン酸誘導体およびその用途

産業上の利用分野

本発明は、新規なビフェニルー5ーアルカン酸誘導体またはその塩およびそれ を有効成分とする医薬組成物、特にIgE抗体産生抑制剤およびIgE抗体産生 抑制作用を特徴とするアレルギー性疾患治療および予防薬に関する。

従来の技術

気管支喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、アレルギー性結膜炎、過敏症等のアレルギー性疾患は「型アレルギー反応に分類される。この「型アレルギー反応は発症の過程で一般的に次の3段階からなるとされる。即ち、(1)抗原が体内に侵入し、マクロファージ等の抗原提示細胞、T細胞、B細胞などの相互作用により、イムノグロブリンE(IgE)抗体が産生され、このIgE抗体がマスト細胞や好塩基球の細胞膜上の受容体と結合し、感作が成立する第1段階、(2)再び侵入した抗原が受容体に結合しているIgE抗体と結合し、抗原抗体反応によりマスト細胞あるいは好塩基球の脱顆粒が起こり、ヒスタミン、SRSーAなどの種々のケミカルメディエーター(化学伝達物質)が細胞外に放出される第2段階、(3)放出されたケミカルメディエーターが平滑筋の収縮、毛細血管の透過性亢進、および粘液の分泌促進などを引き起こし、種々のアレルギー反応を惹起する第3段階である。

このように「型アレルギー反応は、IgE抗体の産生により引き起こされることが知られており、事実、先に述べたアレルギー性疾患の患者の血清中または組織中のIgE抗体の濃度は、ほとんどの場合、健常人に比較しても高値を示すことが知られている。よってIgE抗体の産生を選択的に抑制する化合物はアレルギー性疾患の原因療法的な治療剤の一つとして有効であると考えられ、このような化合物の開発とその医薬品化が望まれている。

一方、本発明に構造が類似の化合物としては、例えば、ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサイエティ(J. Am. Chem. Soc.)、1953年、75巻、2334頁に3-(2-メトキシー1,1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸が利胆剤として報告されているが、本発明化合物とはフェノール性水酸基のエーテル部分が異なり、またIgE抗体産生に関する作用については何の言及もなされていない。同文献には、3-(3-フェニルー4-メトキシベンゾイル)プロピオン酸も報告されているが、本発明化合物とはエーテル部分が異なり、またビフェニル部分とカルボキシル基の間のメチレン部分にオキソ基を持つ点で異なる。

ケミカル アンド ファーマシューティカル ブルテイン(Chem. Pha. rm. Bull.)、1987年、35巻、5号、1755頁には、3-(4'-7)ルオキシー2-ベンジルオキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸メチルが記載されているが、本発明化合物とはエーテル部分が異なり、またこのものは天然物であるマグアルデヒドBの中間体として合成したものであり、その薬理作用については何の言及もなされていない。また同文献の1762頁には、3-(2,4'-3)ヒドロキシー1,1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸メチル、3-(2-ヒドロキシー4'-メトキシー1,1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸メチルおよび3-(4'-7)リカオキシー2-ヒドロキシー1,1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸メチルが報告されているが、本発明化合物とはエーテル部分が異なり、その薬理作用については何の言及もなされていない。

独国出願公開第4019307号明細書および特開平4-230252号公報には、2-メトキシイミノ-3-(4'-クロロ-2-メトキシー1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチルが有害生物防除剤として記載されているが、このものは本発明とはエーテル部分およびビフェニル部分とカルボキシル基の間のメチレン部分にメトキシイミノ基を持つ点で異なり、またIgE抗体産牛に関する作用については何の言及もなされていない。

独国出願公開第2513157号明細書および特開昭50-135050号公

報には、4-オキソー4-(2-メトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) -2-メチレン酪酸が抗炎症剤として記載されているが、このものは本発明とは エーテル部分およびビフェニル部分とカルボキシル基の間のメチレン部分にオキ ソ基およびメチレン基を持つ点で異なり、また I g E 抗体産生に関する作用につ いては何の言及もなされていない。

特開昭58-55469号公報には、3-(3-t-ブトキシ-2-ヒドロキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸が樹脂の安定化剤として記載されているが、このものは本発明とはエーテル部分およびビフェニル部分の置換基が異なり、またその薬理作用については何の言及もなされていない。

ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chem.) 、1968年、11巻、1139頁には4-(4-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) -3-ヒドロキシ酪酸が抗炎症剤として報告されているが、このものは本発明とはエーテル部分の置換位置およびビフェニル部分とカルボキシル基の間のメチレン部分にヒドロキシ基を持つ点で異なり、また IgE 抗体産生に関する作用については何の言及もなされていない。

特開平4-95025号公報および特開平4-95049号公報には、ビフェニル-5,5'-ビスーアルカン酸誘導体がアルドースリダクターゼ阻害剤として記載されているが、このものは本発明とはビフェニル部分の両方のベンゼン環にアルカン酸を持つ点で異なり、またIgE抗体産生に関する作用については何の言及もなされていない。

また、米国特許第5391817号明細書および特開平7-223997号公報には、ビアリールホスホリパーゼA2阻害剤としてビフェニル誘導体について記載されているが、このものは本発明とはエーテル部分が異なり、その特許請求の範囲に本発明化合物は含まれていない。またこの特許には、IgE抗体産生に関する作用については何の言及もなされていない。

発明が解決しようとする課題

本発明は、І g E 抗体の産生を選択的に抑制することにより I 型アレルギー反

応を抑え、これに起因している各種アレルギー性疾患を治療および予防する化合物を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

前記課題を解決するために、本発明者らは鋭意研究した結果、新規化合物である後記一般式で示されるビフェニルー5ーアルカン酸誘導体が選択的かつ優れた Ig E抗体産生抑制作用を有することを見出し、本発明を完成したものである。 すなわち、本発明は、一般式(I)

$$A$$
 COY
 $CH_2)_n$
 COY

(式中、nは2または3のいずれかの整数を示す。Rは炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基(a)、2クロペンチル基、2クロペンチルメチル基、2クロペンチルメチル基、2クロペンチルメチル基、2クロペナルメチル基、20ロペナルメチル基、20ロペナルメチル基を20に使っただし飽和アルキル基(21に水酸基、オキソ基またはハロゲンで置換されてもよい。また、21によるのいずれかの整数を示し、22になるいはそれぞれ水素原子または炭素数12になるの低級アルキル基を示す。23には大きないるない。23には大きないるない。24に水酸基またはアミノ基を示す。24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基、24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。24に水酸基を示す。25には 26に、27に、28には 29によるの飽和アルキル基(29によるの飽和アルキル基(29には 29によるの飽和アルキル基(29には 29によるには 29によるには

4

低級アルキル基を示す。Qは水素原子、水酸基またはメトキシ基を示す。)で表される化合物 [以下、単に「目的化合物(I)」と称することがある] またはその塩を提供することを目的とするものである。

また、本発明は、前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学上許容 される塩を有効成分とすることを特徴とする医薬を提供することを目的とするも のである。

前記一般式(I)におけるnは2または3のいずれかの整数と定義される。nが1あるいは4において効果がなく、2または3において極めて特長的なことより2のエチレンまたは3のトリメチレンが好ましい。

基Rは、炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基(a)、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基あるいは- (CH2) mWを示し、飽和アルキル基(a)は水酸基、オキソ基またはハロゲンで置換されてもよく、mは $1 \sim 3$ のいずれかの整数を示し、Wはカルボキシル基または- CONR 1 R 2 を示し、R 1 およびR 2 はともに、あるいはそれぞれ水素原子または炭素数 $1 \sim 4$ 個の低級アルキル基を示すものとして定義される。

基Rのうち炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基としては、例えば、n ープチル基、イソプチル基、1 ーメチルプロピル基、t ープチル基、n ーペンチル基、イソペンチル基、2 ーメチルプチル基、1 ーメチルプチル基等が挙げられるが、n ープチル基、イソブチル基、n ーペンチル基、イソペンチル基が好ましく、n ープチル基は特に好ましい。

基Rのうち水酸基で置換された炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基としては、飽和アルキル基のエーテル結合を形成している炭素以外のいずれかの炭素に1個の水酸基で置換された炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基を示し、具体的には2-ヒドロキシプチル基、3-ヒドロキシブチル基、4-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシペンチル基、3-ヒドロキシブチル基、3-ヒドロキシブチル基が好まし

610

基Rのうちオキソ基で置換した炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基としては、飽和アルキル基のエーテル結合を形成している炭素以外の2級炭素に1個のオキソ基で置換された炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基を示し、具体的には2-オキソブチル基、2-オキソペンチル基等が挙げられるが、2-オキソブチル基が好ましい一例である。

基Rのうちハロゲンで置換した炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基の、「ハロゲン」とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を示し、飽和アルキル基のエーテル結合を形成している炭素以外のいずれかの炭素に 1~3 個のハロゲンで置換された炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基を示し、具体的には 2 - クロロブチル基、 3 - クロロブチル基、 4 - クロロブチル基、 2 - クロロペンチル基、 3 - クロロペンチル基、 4 - クロロペンチル基、 4 - ブロモブチル基、 4 , 4 , 4 - トリフルオロブチル基等が挙げられるが、 3 - クロロブチル基、 4 , 4 , 4 - トリフルオロブチル基が好ましい。

また基Rは、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基が好ましく、シクロヘキシルメチル基は特に好ましい。 基Rが一(CH2)mWを示すときmは1~3のいずれの整数も好ましく、特に1のメチレンは好ましい。Wはカルボキシル基が特に好ましい。またWが一CONR¹R²を示すときR¹およびR²としては、例えば水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、イソプチル基、tープチル基などが挙げられ、R¹およびR²はともに同じ基が、あるいは異なる基が選ばれてもよい。これらのうち水素原子、メチル基、エチル基が好ましい例であり、水素原子は特に好ましい。よってWが一CONR¹R²のとき好ましい例であり、水素原子は特に好ましい。よってWが一CONR¹R²のとき好ましい例であり、水素原子は特に好ましい。よってWが一CONR¹R²のとき好ましい例であり、水素原子は特に好ましい。よってWが一CONR¹R²のとき好ましいが多しては、カルバモイル基、Nーメチルカルバモイル基、Nーエチルカルバモイル基などが挙げられ、カルバモイル基は特に好ましい。

従って基-(CH2)mWとしては、例えばカルボキシメチル基、2-カルボ

キシエチル基、3 - カルボキシプロピル基、カルバモイルメチル基、2 - カルバモイルプロピル基、(N-メチルカルバモイル)メチル基、(N-メチルカルバモイル)メチル基、(N-メチルカルバモイル)メチル基、(N, N-ジメチルカルバモイル)メチル基、(N, N-ジメチルカルバモイル)メチル基、2 - (N, N-ジメチルカルバモイル)プロピル基等が挙げられるが、カルボキシメチル基、2 - カルボキシエチル基、3 - カルボキシプロピル基、カルバモイルメチル基、(N, N-ジメチルカルバモイル)メチル基が好ましく、カルボキシメチル基、カルバモイルメチル基は特に好ましい例である。

また基尺が不斉炭素を含む場合、不斉炭素が1個の場合2種の光学異性体が、 また不斉炭素が2個の場合4種の光学異性体が存在する。それらのいずれの異性 体も好ましい例である。また混合物においてもその製造の容易さの点からも好ま しい。

基Yは水酸基またはアミノ基として定義され、いずれの置換基も大変好ましい。 基Aは水素原子、水酸基、メトキシ基、ニトロ基または-NHZを示し、Zは $-COR^3$ または $-SO_2$ R^4 を示し、 R^3 は水素原子であるか、炭素数 $1\sim 4$ 個の飽和アルキル基(b) または $-NR^5$ 2 を示し、飽和アルキル基(b) は水酸基またはハロゲンで置換されてもよく、 R^5 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ 個の低級アルキル基を示し、 R^4 は炭素数 $1\sim 4$ 個の飽和アルキル基(c)または $-NR^6$ 2 を示し、飽和アルキル基(c)はハロゲンで置換されてもよく、 R^6 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ 個の低級アルキル基を示すものとして定義される。基Aはいずれの置換基も好ましいが水素原子は特に好ましい。

基Aが-NHZを示し、この基Zが-COR³ を示すとき、基R³ としてはたとえば水素原子が特に好ましい例としてあげられる。また、基R³ が炭素数 $1\sim 4$ 個の飽和アルキル基(b)を示すとき、この飽和アルキル基(b)は分鎖を有してもよく、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、t-ブチル基等があげられるが、メチル基、エチル基が好ましく、メチル基は特に好ましい。飽和アルキル基(b)は、飽和アルキル基上

のいずれかの炭素が1個の水酸基で置換されてもよく、例えばヒドロキシメチル基、2-ヒドロキシエチル基などが挙げられるが、ヒドロキシメチル基が好ましい例である。また飽和アルキル基(b)は、飽和アルキル基上のいずれかの炭素が1~3個のハロゲン原子で置換されてもよく、例えばクロロメチル基、トリフルオロメチル基などが挙げられるが、クロロメチル基は好ましい例である。基R 1 が $^{-}$ NR 5 2を示すとき、基 5 は水素原子またはメチル基、エチル基、 $^{-}$ プロピル基、イソプロピル基、 $^{-}$ プロピル基、イソプロピル基、 $^{-}$ プチル基が好ましく、水素原子は特に好ましい。

従って-NR⁵ 2 としては例えばアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基などがあげられアミノ基、ジメチルアミノ基が好ましく、アミノ基は特に好ましい。よって基-COR³ としては、例えばホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ヒドロキシアセチル基、クロロアセチル基、カルバモイル基、N,N-ジメチルカルバモイル基などが好ましい例としてあげられ、ホルミル基、アセチル基、カルバモイル基などは特に好ましい例である。

基Aが-NHZを示し、この基Zが-SO $_2$ R'であり基R'が炭素数 $1\sim4$ 個の飽和アルキル基(c)を示すとき、この飽和アルキル基(c)は分鎖を有してもよく、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、t-プチル基等があげられるが、このうちメチル基は特に好ましい例である。また飽和アルキル基(c)は、飽和アルキル基上のいずれかの炭素が $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換されてもよく、例えばクロロメチル基、トリフルオロメチル基などが挙げられる。また基R'が-NR 6 2を示すとき、基R の例としては水素原子またはメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、

従って-NR⁶。としては、例えばアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基などが挙げられ、ジメチルアミノ基が好ましい。よって基-SO。R⁶としては、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、クロロメチルスルホニル基、トリフルオロメチルスルホニル基、スルファモイル基、N, N-ジメチ

ルスルファモイル基などがあげられ、メチルスルホニル基、N, N-ジメチルスルファモイル基などが好ましい例であり、メチルスルホニル基は特に好ましい。

基Aが-NHZを示すときの好ましい例としては、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ヒドロキシアセチルアミノ基、クロロアセチルアミノ基、カルバモイルアミノ基、N, N-ジメチルカルバモイルアミノ基、メチルスルホニルアミノ基、N, N-ジメチルスルファモイルアミノ基などがあげられ、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基、カルバモイルアミノ基、メチルスルホニルアミノ基などは特に好ましい例である。

基Qは水素原子、水酸基またはメトキシ基として定義され、いずれの置換基も 非常に好ましい。

本発明をして好ましい範囲は、一般式(I)において、式中、nは2または3のいずれかの整数を示し、Rはn-ブチル基、イソプチル基、n-ペンチル基、イソペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチルメチル基、シクロペキシルメチル基、2-ヒドロキシブチル基、3-ヒドロキシブチル基、2-オキソブチル基、3-クロロブチル基、4,4,4-トリフルオロブチル基、カルボキシメチル基、2-カルボキシエチル基、3-カルボキシプロピル基、カルボキシメチル基または(N,N-ジメチルカルバモイル)メチル基を示し、Yは水酸基またはアミノ基を示し、Aは水素原子、水酸基、メトキシ基、ニトロ基、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ヒドロキシアセチルアミノ基、クロロアセチルアミノ基、カルバモイルアミノ基、トロキシアセチルアミノ基、タロロアセチルアミノ基、カルバモイルアミノ基、N、N-ジメチルカルバモイルアミノ基、メチルスルホニルアミノ基、またはN、N-ジメチルスルファモイルアミノ基を示し、Qは水素原子、水酸基またはメトキシ基を示す化合物またはその塩である。

本発明をして特に好ましい範囲は、一般式(I)において、式中、nは2または3のいずれかの整数を示し、Rはn-プチル基、シクロヘキシルメチル基、カルボキシメチル基またはカルバモイルメチル基を示し、Yは水酸基またはアミノ基を示し、Aは水素原子、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基、カルバモイルアミノ基またはメチルスルホニルアミノ基を示し、Qは水素原子、水酸基または

メトキシ基を示す化合物またはその塩である。

また、本発明をして非常に好ましい範囲は、一般式(I)において、式中、nは2を示し、Rはシクロヘキシルメチル基を示し、Yは水酸基またはアミノ基を示し、Aは水素原子、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基、カルバモイルアミノ基またはメチルスルホニルアミノ基を示し、Qは水素原子、水酸基またはメトキシ基を示す化合物またはその塩である。

本発明の目的化合物(I)の具体例として、以下の化合物を挙げることができる。

- 3-(2-ブトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-イソプトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
 - 3-(2-ペンチルオキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロペンチルオキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸:
- 3-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸:
- 3-(2-シクロペンチルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3- (2-(2-オキソブトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロ ピオン酸:
- 3-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸:
- 3-(2-カルバモイルメトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸:
 - 3-(2-プトキシ-3-ニトロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピ

オン酸:

- 3-(3-アセチルアミノ-2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-プトキシー3-メチルスルホニルアミノー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(3-rセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1' -ビフェニル-5-イル)プロピオン酸:
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシアセチルアミノ-1, 1' -ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー3-(N, N-ジメチルカルバモイルアミノ)-1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-(N, N-ジメチルスルファモイルアミノ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- $3-(3-\pi)$ ルバモイルアミノー2-シクロヘキシルメトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー3-メトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸:
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー1, 1'-ビフェニルー<math>5-イル)プロピオン酸アミド:
 - 4-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;

- 4-(2-7) インプトキシー1, 1'ービフェニルー5ーイル) 酪酸;
- 4-(2-(1-メチルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪

酸:

- 4-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4- (2-(1-メチルプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4- [2-(2-メチルプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸;
- 4-(2-イソペンチルオキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸:
- 4-(2-シクロペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4-(2-2)クロヘキシルオキシー1, 1'-ビフェニルー5ーイル) 酪酸;
- 4-(2-シクロペンチルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-シクロヘキシルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- $4 (2 (4 \forall 1 + \forall 2 + \forall 2 + \forall 3 + \forall 4 + \forall$

酪酸:

 $4 - (2 - (3 - EFD + 2)^{T} + 2) - 1, 1' - ED + 2 - 4 - 1$

酪酸:

4- (2-(2-ヒドロキシプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)

酪酸;

- 4-(2-カルボキシメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4- (2-(2-カルボキシエトキシ) -1, 1'-ビフェニル-5-イル]

酪酸:

- 4-(2-(3-)ルボキシプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:
 - 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-(N, N-ジメチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'ービフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4-[2-(N, N-ジエチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:
 - 4-(2-プトキシ-3-ニトロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;

4-(2-プトキシ-3-ホルミルアミノ-1,1'-ビフェニル-5-イル

) 酪酸;

4-(3-アセチルアミノ-2-プトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル

) 酪酸;

4-(2-プトキシー3-メチルスルホニルアミノー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸;

- 4-(2-ブトキシー3-メトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)酪酸;
 - 4-(2-プトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)酪酸アミド;
- 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド:
- 4- (2- (3-カルバモイルプロポキシ) -1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸アミド:
 - 4- (2-(4-クロロプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸;
 - 4- [2-(3-クロロプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:
 - 4-(2-(4-プロモプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル]酪酸;
- 4- (2- (4, 4, 4-トリフルオロプトキシ) -1, 1'-ビフェニルー 5-イル] 酪酸。

これらのうち光学異性体が存在するものとしては、

- 3-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル]プロピオン酸:
- 4-(2-(1-メチルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪 酸;
 - 4- (2-(1-メチルプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
 - 4- (2-(2-メチルプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;

酪酸:

4-〔2-〔2-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:および 4-〔2-(3-クロロプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル〕酪酸 かあるが、これらの光学異性体およびその混合物も目的物(I)の好ましい具体 例として挙げることができる。

また本発明の目的化合物(I)のうち特に好ましい具体例として、以下の化合物を挙げることができる。

- 3-(2-プトキシー1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー1, 1'-ビフェニルー<math>5-イル)プロピオン酸:
- 3-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸:
- 3-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸:
- 3-(3-アセチルアミノー2-プトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸;
- 3-(3-rセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1' -ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- $3-(3-\pi)$ ルバモイルアミノー2-シクロヘキシルメトキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー4'-メトキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸アミド;

- 4-(2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4-(2-シクロヘキシルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4-(2-カルバモイルメトキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4-(2-プトキシ-3-ホルミルアミノ-1,1'-ビフェニル-5-イル

) 酪酸:

4-(3-アセチルアミノ-2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル

) 酪酸:

4-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸:

- 4-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)酪酸アミド;
- 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)酪酸アミド。

目的化合物(I)の塩としては、薬学上許容される塩が好ましく、Yが水酸基のとき、Wがカルボキシル基のとき、または基Aあるいは基Qがフェノール性水酸基のときの一つ以上の条件を満たす際に形成されるものを意味し、酸性基の数に応じて1~4個のアルカリ塩を形成することができ、例えば、ナトリウム、アンモニア等の無機塩基またはトリエチルアミン等の有機塩基との塩を挙げることができる。

本発明の目的化合物(I)は、例えば、下記の諸方法の反応を用いて製造することができる。

〔製造法1〕(工程a)目的化合物(I)のうち基Yが水酸基を示す、一般式(II)

$$A$$
 $(CH_2)_n$
 (II)

(式中、n、R、A、Qは前記と同じ意味を有する)で表される本発明化合物 (以下、単に「化合物(II)」と称する〕は、一般式(III)

$$A^1$$
 $R'O$
 $(CH_2)_n$
 COY'
 Q^1

(式中、R'は炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基(a')、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペンチル基、シクロペキルメチル基。シクロペキシルメチル基あるいは $-(CH_2)$ mW'を示す。ただし飽和アルキル基(a')はエーテル結合を形成している炭素以外のいずれかの炭素に 1 個の水酸基またはアセトキシ基で置換されるか、エーテル結合を形成している炭素以外の 2 級炭素に 1 個のオキソ基で置換されるか、またはエーテル結合を形成している炭素以外のいずれかの炭素に 1 ~ 3 個のハロゲンで置換されてもよい。また、W'は $-CONR!R^2$ または加水分解でカルボキシル基に変換可能なアルキルオキシカルボニル基、ニトリル基を示す。Y'はメトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基を示す。A¹ は水素原子、水酸基、メトキシ基、ニトロ基または-NHZ'を示し、 $-COR^3$ または $-SO_2$ $-SO_2$ $-SO_3$ は水素原子であるか、炭素数 $-SO_3$ $-SO_3$

し、飽和アルキル基(b')は、飽和アルキル基上のいずれかの炭素が1個のアセトキシ基または1~3個のハロゲンで置換されてもよい。 Q^1 は水素原子、水酸基、メトキシ基、アセトキシ基またはベンゾイルオキシ基を示す。n、m、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 R^5 は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(III)」と称する)を極性溶媒中、塩基で加水分解し、基Y'を水酸基へと変化せしめ、もし存在するならば、飽和アルキル基(a')のアセトキシ基を水酸基へ、M のアルキルオキシカルボニル基あるいはニトリル基をカルボキシル基へ、飽和アルキル基(b')のアセトキシ基を水酸基へ、また基Qのアセトキシ基あるいはベンゾイルオキシ基を水酸基へと同時に変化させることにより製造できる。

ここで用いる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウムメトキシド、カリウム t ープトキシド などのアルカリ金属塩や、トリエチルアミンなどの有機塩基が挙げられる。これらの使用量は化合物(III)に対し、アルカリ金属塩の場合、通常は1~20倍モル、好ましくは1~10倍モルであり、有機塩基の場合、1倍モル~大過剰量である。

また、極性溶媒としては水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等が挙げられ、必要に応じてこれらを混合して用いることができる。 反応温度は室温~溶媒の還流温度までの適当な温度が選択される。 反応時間はアルカリ金属塩を用いた場合、通常は0.5~72時間で、好ましくは1~48時間であり、有機塩基を用いた場合、通常は5時間~14日間であるが、薄層クロマトグラフィー(TLC)、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)等により 反応経過を追跡することが可能であるから、通常は化合物(II)の収量が最大となるところで適宜反応を終了させればよい。

このようにして得られた化合物(II)を遊離カルボン酸の状態で反応液から採取するには、極性溶媒が水溶性溶媒である場合には、該溶媒を留去し、塩酸水などの無機酸にて中和後、残渣を非水溶性溶媒に溶解した後、弱酸性水溶液、水等で洗浄して、溶媒を留去することにより行われる。極性溶媒が非水溶性溶媒であ

る場合には、無機酸にて中和後、弱酸性水溶液、水等で洗浄した後、溶媒を留去 することにより行われる。

また反応後、化合物(II)が用いた塩基との塩を形成して固体となる場合、これを常法により単離、精製することにより化合物(II)の塩を得ることができる。

〔製造法 2〕 (工程 b - 1)また目的化合物 (I) のうち、基Yがアミノ基を示し、基Rが- (C H_2) m C O O H U V O

$$R^{"O}$$
 $(CH_2)_n$ $CONH_2$ (IV)

(式中、R"は炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基(a)、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基あるいはー(CH2)mCONR「R2を示す。n、m、A、Q、R1、R2及び飽和アルキル基(a)は前記と同じ意味を有する)で表される本発明化合物〔以下、単に「化合物(IV)」と称する〕は、例えば前述の化合物(II)を無機ハロゲン化物と無溶媒または不活性溶媒中反応し、酸ハロゲン化物とした後、直接、あるいは不活性な溶媒に溶解したものを過剰量の濃アンモニア水と反応することにより製造できる。

このときの無機ハロゲン化物としては塩化チオニル、塩化ホスホリル、五塩化リン、三塩化リンなどがあり、塩化チオニルが好ましい例である。使用する量は、通常は化合物(II)に対して1倍モル~大過剰、好ましくは1.5~5倍モルである。ここで用いられる不活性溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン等のベンゼン類が挙げられる。これらは単独、あるいは混合溶媒として用いる

ことができる。反応を促進するため触媒量のN, N-ジメチルホルムアミドを加えても良い。反応温度は通常は室温~溶媒の還流温度までの適当な温度が選択される。反応時間は一般的には0, $5\sim2$ 4時間で、好ましくは $1\sim6$ 時間である。

アンモニアとの反応に用いる不活性な溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1, 2-ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等のベンゼン類が挙げられる。反応温度は-10 \mathbb{C} ~室温までの適当な温度が選択される。反応時間は一般的には0. 5~24 時間で、好ましくは0. 5~6 時間である。

(工程b-2)また化合物(IV)は、新実験化学講座(日本化学会編、丸善株式会社出版)14巻、1147頁に記載のアンモノリシス法に準じて、前述の化合物(III)を過剰量の濃アンモニア水中、塩化アンモニウム、ナトリウムメトキシドまたはブチルリチウムなどの触媒の存在下、反応することでも製造できる。

(行程b-3)また目的化合物(I)のうち、特に基Yがアミノ基であり、基Rが-(CH_2) m C O O H を示す一般式 (<math>V)

HOOC-
$$(CH_2)_m$$
-O- $(CH_2)_n$ -CONH₂
(V)

BnOOC-
$$(CH_2)_m$$
-O- $(CH_2)_n$ -COY'
(V I)

(式中、Bnはベンジル基を示し、<math>n、m、Y'、A、Qは前記と同じ意味を有する)で表される化合物(<math>VI)〔以下、単に「化合物(VI)〕と称する〕を前記工程b-2に示したアンモリノシス法によりアミド化した後、ベンジルエステルを例えばメタノールなどの不活性溶媒中、パラジウムカーボン粉末などの触媒の存在下、水素ガスなどの水素源を用いて水素添加することによってカルボキシル基に変換することにより合成できる。

目的化合物 (I) を製造するために製造法 1、 2 で用いている前述の化合物 (III) (化合物 (VI) を含む) は、たとえば以下に示す中間体製造法 $1\sim 4$ のいずれかの方法により製造できる。

【中間体製造法 1 】(工程 c-1)前述の化合物(III)のうち、 A^1 、 Q^1 がともに水素原子を示す一般式(VII)

(式中、n、R'、Y'は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(VII)」と称する〕は、一般式(VIII)

(式中、n、Y'は前記と同じ意味を有する)で表される化合物〔以下、単に「化合物(V [[])」と称する〕と一般式(I X)

$$R'-X$$
 (IX)

(式中、Xは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などのハロゲン原子またはpートルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基、(2, 4, 6ートリメチルフェニル)スルホニルオキシ基(メシチレンスルホニルオキシ基)などの硫酸エステルを示し、R'は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「アルキル化剤」と称する)を不活性溶媒中、適当な塩基の存在下反応することにより製造できる。

ここで用いるアルキル化剤としては、ハロゲン原子と結合している炭素以外の 炭素に1個のアセトキシ基で置換されるか、ハロゲン原子と結合している炭素以 外の2級炭素に1個のオキソ基で置換されているか、またはハロゲン原子と結合 している炭素以外の炭素に1~3個のハロゲンで置換されてもよい炭素数4また は5個の直鎖状または分枝状のヨウ化アルキル、臭化アルキル、塩化アルキル、 または臭化シクロヘキシルメチルなどのハロゲン化アルキル、プロモ酢酸エステ ル、4-プロモ酪酸エステルなどのハロゲン化アルカン酸エステル、プロモ酢酸 アミド、クロロ酢酸ジメチルアミドなどのハロゲン化アルカン酸アミド、あるい は市販の炭素数4または5個の直鎖状または分枝状の1級、2級アルコールまた はシクロペンチルメチルアルコールを常法によりメシル化、トシル化またはメシ チレンスルホニル化して得られるアルキル硫酸エステル、市販の一級および二級 の水酸基を含む炭素数4または5個のアルキルジオールを常法により一級アルコ

ールをメシチレンスルホニル化した後、二級アルコールを常法によりアセチル基 で保護して得られるアルキル硫酸エステルなどを示す。これらの使用量は、化合 物(V[[[) に対して通常は1~40倍モル、好ましくは1~10倍モルである 。この反応に用いる不活性溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等のア ルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トル エン、キシレン等のベンゼン類、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリ ル、アセトン等が挙げられ、必要に応じてこれらを混合して用いることができる 。ここで用いる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭 酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、カリ ウムt-ブトキシド等のアルカリ金属化合物、ピリジン、4-ジメチルアミノピ リジン、1,8-ジアザビシクロ(5,4,0)-ウンデセン、トリメチルアミ ン、トリエチルアミン等の有機第3級アミンが挙げられる。これらの使用量は、 化合物(VIII)に対して通常は1~10倍モル、好ましくは1~5倍モルであっ る。反応温度は通常、室温~溶媒の還流温度までの適当な温度が選択されるが、 好ましくは室温~80℃である。反応時間は一般的には1時間~6日間であり、 好ましくは2~48時間であるが、薄層クロマトグラフィー(TLC)、高速液 体クロマトグラフィー (HPLC) 等により反応経過を追跡することが可能であ るから、通常は化合物(VII)の収量が最大となるところで適宜反応を終了させ ればよい。反応の進行が遅い場合、必要に応じて原料に対して0.1~1.5倍 モルのヨウ化カリウム、銅粉末などの触媒を加えても良い。

(工程c-2)一方、化合物(VII)は化合物(VIII)から文献(光延(O Mitsunobu)、シンセシス(SYNTHESIS)1981年、1頁)記載の光延反応によっても製造できる。すなわち化合物(VIII)を有機溶媒中トリフェニルホスフィン、トリプチルホスフィン等のホスフィン類とアゾジカルボン酸ジエチル、N, N, N, N', N' - テトラメチルアゾジカルボキサミド、1, 1' - (アゾジカルボニル)ジピペリジン、N, N, N', N' - テトライソプロピルカルボキサミド等のアゾ化合物の存在下、市販の炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の 1 級、 2 級アルコール、シクロペンチルアルコール、シ

(工程 c - 3) 化合物 (VII) のうち R' が炭素数 4 または 5 個の 2 - ヒドロキシアルキル基の場合、化合物 (VIII) と 1, 2 - エポキシブタン、1, 2 - エポキシペンタンなどの対応する 1, 2 - エポキシアルカンを塩基の存在下、有機溶媒中反応することによっても製造することができる。 1, 2 - エポキシアルカンの使用量は化合物 (VIII) に対して通常は 1 倍モル~大過剰量、好ましくは 3~10倍モルである。この反応で用いられる塩基としては例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、カリウム t - ブトキシド等のアルカリ金属化合物、ピリジン、4 - ジメチルアミノピリジン、1, 8 - ジアザビシクロ [5, 4, 0] - ウンデセン、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の有機第 3 級アミンが挙げられる。これらの使用量は、化合物(VIII)に対して通常は 1 倍モル~大過剰量、好ましくは 3~20倍モルである。

この反応は時間を要するためオートクレーブ中で行うのが好ましく、使用される溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等のベン

ゼン類、N, N – ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、アセトン等が挙げられる。反応温度は一般に室温 ~ 200 $^{\circ}$ である。反応時間は一般的には 1 時間 \sim 7 日間である。

(工程 c - 4) また、化合物 (VII) のうちR' が- (CH₂)₂ W' を示す 場合、化合物(VI)とアクリル酸エステル、アクリル酸アミドまたはアクリロ ニトリルなどのアクリル酸類と塩基に必要に応じて銅触媒を加え、反応すること により製造できる。使用するアクリル酸類の量は、化合物(VIII)に対して一 般的に2倍モル〜大過剰量である。またこの反応で使用する塩基としては、例え は、金属ナトリウム、ナトリウムメトキシド、カリウム t ープトキシド等のアル カリ金属化合物、トリトンB(水酸化トリメチルベンジルアンモニウム)等の4 級アンモニウム、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチル アミン等の有機第3級アミンが挙げられる。また銅触媒としては、水酸化第二銅 、酢酸銅水和物等がある。これらの使用量は、化合物(VIII)に対して一般的 に0.1~1倍モルである。反応は通常アクリル酸類を溶媒を兼ねて使用するか 、メタノール、エタノール等のアルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレン等 のベンゼン類などの溶媒中で行う。反応温度は通常は室温~溶媒の還流温度まで の適当な温度が選択される。反応時間は一般的には3~24時間であるが、薄層 クロマトグラフィー (TLC)、高速液体クロマトグラフィー (HPLC) 等に より反応経過を追跡することが可能であるから、通常は化合物(VII)の収量が 最大となるところで適宜反応を終了させればよい。

(工程 d) 前述の化合物(VIII)のうち、nが 2を示す化合物は文献〔バートナー(R. R. Burtner)ら、ジャーナル オプ アメリカン ケミカル ソサイエティ(J. Am. Chem. Soc.)、1953年、75巻、234 頁)公知の3-(2-メトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸を常法により脱メチル化反応を行った後、常法によりカルボン酸のエステル化反応を行うことで製造することができる。例えば、<math>3-(2-メトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸をピリジン塩酸錯体中、約180℃で反応することによりメトキシ基を水酸基に変換した後、得られた化合物を

メタノールなどのアルコール中、塩化チオニルで反応することにより得ることが できる。

(工程 d)また前述の化合物(V[[[]])のうち、n が 3 を示す化合物は一般式 (X)

(式中Y"は水酸基またはメトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物(X)」と称する〕を先の中間体製造法1の工程 d で示した方法と同様に脱メチル化およびエステル化することにより製造することができる。

(工程 e) 化合物 (X) は、一般式 (X I)

(式中、Y"は前記と同様の意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(XI)」と称する)のケトンカルボニルを、例えば文献〔マサイ(K. P. Mathai)ら、ジャーナル オブ インディアン ケミカル ソサイエティ(J. Indian Chem. Soc.)、1965年、42巻、86頁)に記載の方法で還元し製造することができる。

また、化合物 (X) は化合物 (XI) を不活性溶媒中、触媒の存在下、水素ガス、半酸アンモニウム、ヒドラジン水和物などの水素源を用いて水素添加するこ

とによっても製造できる。この反応に用いる不活性溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン等のハロゲン化炭化水素、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、酢酸エチルなどが挙げられ、必要に応じてこれらを混合して用いることができる。また反応を促進するため少量の塩酸、酢酸などの酸を加えてもよい。ここで用いる触媒としては、パラジウムカーボン粉末、酸化白金などが挙げられる。

(工程 f) 化合物 (X I) のうちY"が水酸基である3-(4-メトキシー3 -フェニルベンゾイル)プロピオン酸は文献 (バートナー (R. R. Burtn er) ら、ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサイエティ (J. Am . Chem. Soc.)、1953年、75巻、2334頁] 公知である。また 、Y"がメトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基である化合物について は、前記文献の方法に準じて、市販の2-メトキシビフェニルを3-アルコキシ カルボニルプロピオニルクロリドとルイス酸触媒下、フリーデル・クラフト反応 を行うことにより製造することができる。酸クロライドの量は、原料に対して一 般的に1~10倍モルで、好ましくは1.5~4倍モルである。反応に用いるル イス酸としては、塩化アルミニウム、塩化スズ、塩化チタンなどがある。これら の使用量は、原料に対して一般的に1~10倍モル、好ましくは1~4倍モルで ある。またこの反応に用いる溶媒としては、ジクロロメタン、1,2-ジクロロ エタン等のハロゲン化炭化水素、ニトロベンゼン、二硫化炭素などが挙げられる 。反応温度は一般的に−10~100℃の適当な温度が選択されるが、好ましく は0℃〜室温である。反応時間は一般的には1時間~16時間であり、好ましく は2~8時間であるが、薄層クロマトグラフィー(TLC)、高速液体クロマト グラフィー (HPLC) 等により反応経過を追跡することが可能であるから、通 常は化合物(XI)の収量が最大となるところで適宜反応を終了させればよい。

(中間体製造法2) (工程d) 前述の化合物(III) のうち、A¹ あるいはQ¹ のいずれかが水酸基を示しnが2を示す一般式(XII)

$$A^2$$
 $R'O$
 COY'
 Q^2

(式中、 A^2 および Q^2 は水素原子あるいは水酸基で少なくともどちらかが水酸基を示し、R'、Y' は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(XII)」と称する)は、一般式(XIII)

(工程g) 化合物 (XIII) は、一般式 (XIV)

(式中、 Q° は水素原子、メトキシ基またはベンジルオキシ基を示し、R'、Y'、 A° は前記と同じ意味を有し、少なくとも A° または Q° のどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物(以下、単に「化合物($X \ I \ V$)」と称する)から通常の化学文献記載の還元反応を用いて製造することができる。例えば、メタノールなどのアルコール系溶媒や酢酸エチルなどの単独または混合溶媒中、パラジウムカーボン粉末などの触媒存在下、水素ガス、ギ酸アンモニウム、ヒドラジン水和物などの水素源を用いて水素添加し、化合物($X \ I \ V$)の二重結合を単結合に変化せしめ、もし存在すれば基 Q° のベンジルオキシ基を水酸基へと同時に変化することにより得られる。

(工程 h) 化合物 (X I V) は、一般式 (X V)

$$A^3$$
 $R'O$
 CHO
 (XV)
 Q^3

(式中、R'、A³、Q³は前記と同じ意味を有し、少なくともA³またはQ³のどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XV)」と称する〕から、例えば、新実験化学講座(日本化学会編、丸善株式会社出版)14巻238頁に記載のホーナー・エモンズ反応により製造することが出

来る。すなわち、化合物(XV)をメタノール、エタノールなどのアルコール系溶媒やテトラヒドロフラン、ジメトキシエタンなどのエーテル系溶媒などの不活性溶媒中、水素化ナトリウム、ナトリウムアルコキシドなどの塩基の存在下、市販のジアルキルホスホノ酢酸エステルと反応することにより得ることができる。反応温度は一般的に-10~~溶媒の還流温度までの適当な温度が選択されるが、好ましくは0~~室温である。反応時間は一般的には1時間~16時間で、好ましくは2~8時間であるが、薄層クロマトグラフィー(TLC)、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)等により反応経過を追跡することが可能であるから、通常は化合物(XIV)の収量が最大となるところで適宜反応を終了させればよい。

(工程i) 化合物(XV)は、一般式(XVI)

$$A^3$$
 CHO $(X V I)$

(式中、X' は、臭素原子、ヨウ素原子を示し、R'、 A^3 は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(XVI)」と称する〕と一般式(XVII)

$$Q^3 - B(OH)_2 \qquad (XVII)$$

(式中、Q³は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(XVII)」と称する)から、例えば第4版実験化学講座(日本化学会編、丸善株式会社出版)25巻、403頁に記載のSuzuki反応により製造することが出来る。すなわち、化合物(<math>XVI)を溶媒中トリフェニルホスフィン、トリ(o-トリル)ホスフィン、1,2-ビス(ジフェニルホスフィノ)エタン、1,1'-ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンなどのホスフィン類と酢酸

パラジウム、トリスジベンジリデンアセトンパラジウム (0) などのパラジウム 錯体から調製される触媒またはテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0) 触媒と、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、トリエチルアミンなどの塩基の 存在下、化合物(XVII)と反応することにより得ることが出来る。溶媒はジ オキサン、ジメトキシエタン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等 のベンゼン類、N, N-ジメチルホルムアミド、水などが挙げられ必要に応じて これらを混合して用いることが出来る。触媒の使用量は化合物(XVI)に対し 通常は0 001~1倍モル、好ましくは0 01~0 10倍モルである。塩 基の使用量は化合物 (XVI) に対し通常は1~20倍モルであり、好ましくは 1~5倍モルである。化合物 (XVII) の使用量は化合物 (XVI) に対し通常 は1~10倍モルであり、好ましくは1~5倍モルである。反応温度は通常は8 0 ℃~溶媒の還流温度までの適当な温度が選択される。反応時間は一般的には1 ~24時間で、好ましくは2~8時間であるが、薄層クロマトグラフィー (TL C)、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)等により反応経過を追跡するこ とが可能であるから、通常は化合物(XV)の収量が最大となるところで適宜反 応を終了させればよい。

化合物(XVII)のうち4-ベンジルオキシフェニルほう酸は、文献(佐藤(Y. Satho)ら、シンセシス(SYNTHESIS)1994年、1146 頁)に記載の方法に準じて、市販の4-ブロモフェノールの水酸基を常法によりベンジル化した化合物から製造できる。なお、フェニルほう酸、4-メトキシフェニルほう酸については容易に入手可能である。

(工程 c) 化合物 (X V II) は、市販の 3 - ブロモー 4 - メトキシベンズアル デヒドを化学文献記載の常法により脱メチル化した 3 - ブロモー 4 - ヒドロキシ ベンズアルデヒドあるいは市販の 5 - ヨードバニリンなどを先の中間体製造法 1 の工程 c で示したいずれかの方法でエーテル化することにより製造できる。

〔中間体製造法3〕(工程d)前述の化合物(III)のうち、A¹ あるいはQ¹ のいずれかが水酸基を示しnが3を示す一般式(XVIII)

$$A^2$$
 COY'
 Q^2

(式中、R'、Y'、A²、Q²は前記と同じ意味を有し、A² およびQ² は少なくともどちらかが水酸基を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物(X V[II])」と称する〕は、一般式(XIX)

(式中、R'、Y''、 A^3 、Qは前記と同じ意味を有し、少なくとも A^3 または Qのどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物($X \ I \ X$)」と称する〕を先の中間体製造法1の工程dで示した方法と同様に脱メチル化およびエステル化することにより製造することができる。

(工程 e) 化合物 (X I X) は、一般式 (X X)

$$A^3$$
 COY''
 Q^3

(式中、R'、Y"、A³、Q³は前記と同じ意味を有し、少なくともA³またはQ³のどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XX)」と称する〕から先の中間体製造法1の工程eと同様の方法で製造することができる。

(工程 f) 化合物 (XX) は、一般式 (XXI)

(式中、R'、 A^{3} 、 Q^{3} は前記と同じ意味を有し、少なくとも A^{3} または Q^{3} のどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物(以下、単に「化合物(X X I)」と称する〕から先の中間体製造法 1 の工程 f と同様の方法で製造することができる。

(工程 c) 化合物 (XXI) は、一般式 (XXII)

(式中、 A^{3} 、 Q^{3} は前記と同じ意味を有し、少なくとも A^{3} または Q^{3} のどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XXII)」と称する〕から先の中間体製造法1の工程cで示したいずれかの方法で製造することができる。

(工程j) 化合物 (XXII) は、一般式 (XXIII)

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ \end{array}$$

(式中、 A^{3} 、 Q^{3} は前記と同じ意味を有し、少なくとも A^{3} または Q^{3} のどちらかが水素原子以外を示す)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XXIII)」と称する〕を常法に従い脱メトキシメチル化を行うことにより製造できる。例えば、ジオキサンなどの水混和性溶媒中、リン酸などの酸で処理することにより得られる。

(工程k) 化合物 (XXIII) は、一般式 (XXIV)

$$\begin{array}{c} A^3 \\ O \\ \end{array}$$
 (XXIV)

(式中、A³は前記と同じ意味を有する)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XXIV)」と称する〕と一般式(XXV)

$$Q^3 - X' \qquad (X X V)$$

(式中、 Q^3 、X'は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(XXV)」と称する)から、例えば第 4 版実験化学講座(日本化学会編、丸善株式会社出版) 25 巻 401 頁に記載のクロスカップリング反応により製造することが出来る。例えば、化合物(XXIV)をn-プチルリチウム、t-プチルリチウムなどのアルキルリチウムでリチオ化した後、塩化亜鉛で金属交

換を行った物にテトラキストリフェニルホスフィン(0)などのパラジウム触媒 存在下、化合物(XXV)と反応させることで得ることが出来る。

化合物(XXIV)は市販のフェノールあるいは2-xトキシフェノールとメトキシメチルクロリドから先の製造法3の工程c-1で示した方法で製造できる。また化合物(XXV)のうち Q^3 がベンジルオキシ基のものについては市販の4-プロモフェノールの水酸基をハロゲン化ベンジルで反応することで製造できる。なお、それ以外の化合物(XXV)については容易に入手可能である。

(中間体製造法 4) (工程 1 − 1) 前述の化合物 (III) のうち、A¹ が−NHZ'を示す一般式 (XXVI)

$$P(CH_2)_n$$
 $P(CH_2)_n$ $P(CH_2)_n$ $P(CH_2)_n$ $P(CH_2)_n$

(式中、Q は水素原子、メトキシ基、アセトキシ基またはベンゾイルオキシ基を示し、n、R'、Y'、Z' は前記と同じ意味を有する)で表される化合物 〔以下、単に「化合物(XXVI)」と称する〕は、一般式(XXVII)

(式中、n、R'、Y'、Q'は前記と同じ意味を有する)で表される化合物 〔以下、単に「化合物 (XXVII)」と称する〕を不活性溶媒中、酸無水物、酸ハ

ロゲン化物、N, N-ジアルキルカルバモイルクロリド、アルキルスルホニルクロリドあるいはN, N-ジアルキルスルファモイルクロリドなどのアシル化剤のいずれかと必要に応じて塩基の存在下、縮合することにより製造できる。ここで用いられる不活性溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、ジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル等が挙げられる。これらは単独、あるいは混合溶媒として用いることができる。

上記、アシル化剤のうち、酸無水物としては、無水酢酸、無水プロピオン酸、無水酪酸、無水吉草酸、無水イソ酪酸、無水ピバル酸、無水トリフルオロ酢酸等が挙げられる。酸ハロゲン化物としては、アセチルクロリド、プロピオニルクロリド、ブチリルクロリド、イソブチリルクロリド、イソバレリルクロリド、ピバロイルクロリド、クロロアセチルクロリド、アセトキシアセチルクロリド、メトキシアセチルクロリド等が挙げられる。N,Nージアルキルカルバモイルクロリドをしては、N,Nージメチルカルバモイルクロリド、N,Nージエチルカルバモイルクロリドが挙げられる。スルホン酸無水物としては、無水トリフルオロメタンスルホン酸等が挙げられる。アルキルスルホニルクロライド、エチルスルホニルクロライド等が挙げられる。また、N,Nージアルキルスルファモイルクロリドとしては、N,Nージメチルスルファモイルクロリド等が挙げられる。これらの使用量は化合物(XXVII)に対し、1~20倍モル、好ましくは1~10倍モルである。

上記の反応においては、用いられる塩基としては、例えば、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムメチラート等のアルカリ金属化合物、ピリジン、トリメチルアミン、トリエチルアミン等の有機第3級アミンが挙げられる。これらの使用量は化合物(XXVII)に対し、通常は1~20倍モル、好ましくは1~10倍モルである。

反応温度は、一般的には $-30\sim120$ °C、好ましくは $-20\sim50$ °C である。反応時間は一般的には $0.5\sim72$ 時間、好ましくは $0.5\sim48$ 時間である

が、薄層クロマトグラフィー(TLC)、高速液体クロマトグラフィー(HPL

C) 等により反応経過を追跡することが可能であるから、通常は化合物 (XXV)

1)の収量が最大となるところで適宜反応を終了させればよい。

前述の化合物 (XXVI) のうち、とくにZ' がホルミル基のものについては 上記反応のアシル化剤の代わりに99%ギ酸-無水酢酸の混合液を用いることに より製造できる。

(工程1-2)また、化合物(XXVI)のうち、とくにZ がカルバモイル基の場合、例えば、化合物(XXVII)を水一酢酸の混合溶媒中、 $1\sim5$ 倍モル量のシアン酸アルカリ金属塩(NaOCN、KOCNなど)と反応することにより製造できる。このとき一般的に反応温度は室温 ~1 00 $^{\circ}$ Cであり、反応時間は $1\sim2$ 4時間である。

(工程m) 化合物 (XXVII) は、一般式 (XXVIII)

$$R'O$$
 — $(CH_2)_n$ — COY' $(XXVIII)$

(式中、n、R'、Y'、Q' は前記と同じ意味を有する)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XXVIII)」と称する〕のニトロ基を通常使用される方法、例えばメタノールなどの溶媒中、パラジウムカーボン粉末あるいは酸化白金などの触媒存在下、室温あるいは加温状態で水素化するか、鉄粉または2価のスズ存在下、塩酸を用いて室温から還流温度で還元することにより製造できる。

(工程n) 化合物 (XXVIII) は、一般式 (XXIX)

(式中、n、R'、Y'、Q' は前記と同じ意味を有する)で表される化合物(以下、単に「化合物(XXIX)」と称する〕を化学文献に記載された常法を用いてニトロ化することにより製造できる。例えば、化合物(XXIX)の無水酢酸溶液に $70\sim98\%$ 硝酸ー無水酢酸混合溶液を加え、 $-20\sim5$ ℃で反応する方法が挙げられる。

(工程 o) 化合物 (XXIX) は、一般式 (XXX)

$$R'O$$
 $(CH_2)_n$ COY'

(式中、n、R'、Y'、Qは前記と同じ意味を有する)で表される化合物〔以下、単に「化合物(XXX)」と称する〕のうち置換基Qが水酸基の場合、これを通常の方法によりアセチル化、ベンゾイル化して得られる。例えば化合物(XXX)をピリジン中、アセチルクロリドあるいはベンゾイルクロリドと0 \mathbb{C} \mathbb{C} 温で反応することで製造できる。

本発明の目的化合物(I)のうち置換基Rに不斉炭素を含むものについては、 目的化合物またはその前駆体を常法により光学的に活性な異性体として分離する ことができる。その方法としては、例えば光学活性カラムを用いた高速液体クロ マトグラフィー(HPLC)によるもの(工程p)、光学活性な試薬と縮合し生

成するジアステレオマーを分離精製した後、再び分解する方法などがある。前駆体を分離し光学活性体とした場合、その後に先に示した製造法を実施することにより光学的に活性な目的化合物(I)を製造することができる。

本発明の目的化合物(I)のうち、化合物中にカルボキシル基、フェノール性 水酸基などの酸性官能基を含む場合、公知の手段によって薬学上許容される塩(例えばナトリウム、アンモニア等との無機塩またはトリエチルアミン等との有機 塩)とすることも可能である。

例えば、無機塩を得る場合、目的化合物(I)を所望の無機塩に対応する少なくとも1当量の水酸化物、炭酸塩、重炭酸塩などを含有する水中に溶かすことが好ましい。該反応には、メタノール、エタノール、アセトン、ジオキサンなどの水混和性の不活性有機溶媒を混和してもよい。例えば、水酸化ナトリウム、炭酸ナトリウムまたは重炭酸ナトリウムを用いることによりナトリウム塩の溶液が得られる。

固形塩が所望の場合、該溶液を蒸発させるか、またはさらにブタノール、エチルメチルケトンなどのようなある程度極性のある水混和性有機溶媒を加え、その固形塩を得ればよい。

本発明に記載の種々の化合物は、公知の方法、例えば、再結晶化、各種クロマトグラフィー(カラム、フラッシュカラム、薄層、高速液体)により精製を行うことができる。

本発明の目的化合物(I)およびその薬理学的に許容される塩は、感染防御などの生体反応に重要と考えられるイムノグロブリンG(IgG)の産生にはほとんど影響を与えず、選択的なIgE抗体産生抑制作用を有すること、ラットに300mg/kg経口投与しても死亡例は認められなかったことから、医薬として使用しても安全な化合物であり、医薬品の活性成分として有用な物質である。医薬としてはIgE抗体産生抑制剤またはIgE抗体産生を起因とする、気管支喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、アレルギー性結膜炎、過敏症等のアレルギー性疾患の治療、および/または予防薬のいずれかが好ましい例として挙げられる。

本発明の目的化合物(I)または薬学上許容される塩を上記の医薬品として用いるには、有効量の目的化合物(I)または薬学上許容される塩をそのままで、あるいは薬学上許容される担体と混合して医薬組成物となせばよく、この担体として、例えばカルボキシメチルセルロースなどの懸濁化剤や場合によっては、精製水、生理食塩水などであってもよく、その他の公知の担体も用いることができる。

上記医薬組成物の製剤化のための剤形としては、錠剤、散剤、顆粒剤、シロップ剤、懸濁剤、カプセル剤、注射剤が挙げられるが、その製造のためには、これらの製剤に応じた各種担体が使用される。例えば、経口剤の担体としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、流動性促進剤、着色剤を挙げることができる。

本発明化合物を注射剤等の非経口剤とする場合には、希釈剤として一般に注射 用蒸留水、生理食塩水、ブドウ糖水溶液、注射用植物油、プロピレングリコール 、ポリエチレングリコール等を使用することができる。さらに必要に応じて、殺 菌剤、防腐剤、安定剤、等張化剤、無痛化剤等を加えてもよい。

本発明化合物をヒトに投与する際には、錠剤、散剤、顆粒剤、坐剤、懸濁剤、カプセル剤の形で経口投与することができ、また、点滴を含む注射剤、さらにはクリームまたはスプレーの形で非経口投与することができる。その投与量は、適用症、投与形態、患者の年齢、体重、症状の度合いによって異なるが、一般的には成人1日当たり3~100mgを1~3回に分けて投与される。投与期間は数日~2カ月の連日投与が一般的であるが、患者の症状により、1日投与量、投与期間共に増減することができる。

実施例

次に、実施例を挙げて、本発明化合物の製造例について更に詳細に説明する。 但し、薄層クロマトグラフィー(TLC)は、Precoated silica gel 60 F254 (メルク社製)を使用した。クロロホルム:メタノール(100~4:1~0)、アセトニトリル:酢酸:水(100~200:1~4:1~4)、または、酢酸エチル:n - ヘキサン(10~0:1~10)に

より展開後、UV(254nm)照射、ニンヒドリンまたはジニトロフェニルヒドラジン塩酸溶液による星色により確認した。有機溶媒の乾燥には、無水硫酸マグネシウムあるいは無水硫酸ナトリウムを使用した。カラムクロマトグラフィーは、シリカゲル(ワコーゲルC-200、和光純薬社製)を使用し、フラッシュカラムクロマトグラフィーは、silica gel 60(230~400メッシュ、メルク社製)を使用した。核磁気共鳴スペクトル(NMR)の測定には、Gemini-300(FT-NMR、バリアン社製)を用いて測定した。溶媒は特記しない限り重クロロホルム(CDCl。)を用い、化学シフトはテトラメチルシラン(TMS)を内部標準として用い、 δ (ppm)で、また結合定数はJ(Hz)で示した。なおスプリッティングパターンの記号は、s;singlet、d;doublet、t;triplet、q;quartet、dd;doublet doublet、m;multiplet、br;broadで表した。マススペクトル(MS)はJEOL-JMS-SX102(日本電子社製)を用い、高速電子衝突マススペクトラム(FAB-MS)により測定した。データは後記の第1表に示した。

実施例1

3-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号01)

(工程 d) 3-(2-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸メチル (中間体 1) の合成

ピリジンと濃塩酸(各 15m1)を混合した後、180でで1時間加熱することで調製したピリジン塩酸錯体に文献〔バートナー(R. R. Burtner)ら、ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサイエティ(J. Amer. Chem. Soc.) 1953年、75巻、2334頁〕公知の3-(2-メトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(<math>4.00g)を加え、180で3時間撹拌した。反応液を氷冷した5規定塩酸水(100m1)に注ぎ、酢酸エチル(150m1 x 2)で抽出した。有機層を乾燥後溶媒を減圧下留

去した。残渣のメタノール(75m1)溶液に氷冷下、塩化チオニル(2.4m1、和光純薬社製)を滴下し、徐々に室温に戻しながら16時間撹拌した。溶媒を減圧下濃縮し残渣にクロロホルム(200m1)を加え飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を乾燥後溶媒を減圧下留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、標記化合物(3.97g)を得た。

(工程 c-1) 3-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸メチル (中間体 2) の合成

N, N-ジメチルホルムアミド(15.0ml)に中間体1(1.20g)、ヨウ化プタン(1.62ml、東京化成社製)および無水炭酸カリウム(810mg)を加え、室温で16時間撹拌した。反応混合液に酢酸エチル(200ml)を加え、これを飽和重曹水、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=8:1)で精製し標記化合物(1.45g)を得た。

(工程a) 3-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号01)の合成

中間体2(1.44g)のメタノール(10.0ml)溶液に2規定水酸化ナトリウム水溶液(5.0ml)を加え、室温で16時間撹拌した。反応混合液を減圧下濃縮後、5%塩酸水で酸性にした後、酢酸エチル(200ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後溶媒を減圧下留去し標記化合物(1.29g)を得た。

Rf = 0.34 (0 = 0 = 1.34)

実施例2

3-(2-イソプトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号02)

(工程c-1) 3-(2-イソプトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)

プロピオン酸メチル(中間体3)の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体1(400mg)、イソプチルブロマイド(0.86m1、東京化成社製)及び無水炭酸カリウム(270mg)を反応させ処理することにより標記化合物(420mg)を得た。(但し、以下の変更を加えた。反応は80 $^{\circ}$ Cで24時間行った。精製はフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=7:1)にて行った。)

(工程a) 3-(2-イソプトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号02)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 3 (4 1 0 m g) を反応させ処理することにより標記化合物 (3 7 3 m g) を得た。(但し、反応は 6 5 \mathbb{C} \mathbb{C}

実施例3

3-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸 (化合物番号 0 3)

(工程c-1) 3-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸メチル(中間体 4) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体1(400mg)、ヨウ化ペンタン(0.61m1、東京化成社製)及び無水炭酸カリウム(270mg)を反応させ処理することにより標記化合物(509mg)を得た。

(工程 a) 3 - (2 - ペンチルオキシ-1, 1' - ビフェニル-5 - イル)プロピオン酸(化合物番号03)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体4(500mg)を反応させ処理することにより標記化合物(461mg)を得た。

R f = 0. 34 (0 = 0 = 0)

実施例 4

3-(2-シクロペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸(化合物番号<math>0.4)

(工程c-2) 3-(2-シクロペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-1ル) プロピオン酸メチル(中間体5)の合成

無水THF(20m1)に中間体1(1.00g)、シクロペンチルアルコール(1.68g、東京化成社製)およびトリフェニルホスフィン(5.11g、関東化学社製)をアルゴン雰囲気下0℃で加え撹拌した。これにアゾジカルボン酸ジエチル(3.39g、ナカライテスク社製)をゆっくり滴下し、徐々に室温に戻しながら1日撹拌した。反応液を酢酸エチル(100m1)で希釈し飽和塩化アンモニウム水溶液で洗浄後乾燥し減圧下に溶媒を留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1)で精製し標記化合物(820mg)を得た。

(工程a) 3-(2-シクロペンチルオキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸(化合物番号04)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体5(820mg)を反応させ処理することにより標記化合物(653mg)を得た。

Rf = 0.35 (0 = 0 = 10)

実施例5

3-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸 (化合物番号 0.5)

(工程c-2) 3-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-1ル) プロピオン酸メチル(中間体 6) の合成

実施例 4 工程 c-2 に記載の手順に従って中間体 1 (1. 0 3 g)、シクロヘキシルアルコール (2. 0 2 g、東京化成社製)、トリフェニルホスフィン (5 . 2 7 g) およびアゾジカルボン酸ジエチル (3. 5 0 g) を反応させ処理することにより標記化合物 (4 4 0 m g) を得た。

(工程a) 3-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イ

ル)プロピオン酸(化合物番号05)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体6(440mg)を反応させ処理することにより標記化合物(288mg)を得た。

R f = 0. $35 (9 \Box \Box \pi \mu \Delta : \forall 9 / - \mu = 20 : 1)$

実施例6

3-(2-シクロペンチルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号06)

(工程c-1) 3-(2-シクロペンチルメトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸メチル(中間体7) の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 1 (256mg)、シクロペンチルメチルー p-1 トルエンスルホナート(763mg、ピリジン中でシクロペンチルカルビノール(東京化成社製)とp-1 トルエンスルホニルクロリドより調製した)および水素化ナトリウム(60.0mg、(60%abt.in oi

1) 関東化学社製)を反応させ処理することにより標記化合物 191mg を得た。 (工程 a) 3-(2-シクロペンチルメトキシー1, 1'-ビフェニルー5- イル)プロピオン酸(化合物番号 <math>06) の合成

実施例1工程3に記載の手順に従って中間体7(191mg)を反応させ処理することにより標記化合物(182mg)を得た。

実施例7

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号07)

(工程c-1) 3-(2-シ)クロヘキシルメトキシー1, 1'ービフェニルー 5-7 (中間体 8) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体1(500mg)、プロモメチルシクロヘキサン(1.35m1、東京化成社製)および無水炭酸カリウム(

337mg)を反応させ処理することにより標記化合物(642mg)を得た。 (但し、以下の変更を加えた。反応は80℃で24時間行った。精製はフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1)にて行った。) (工程a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-4ル)プロピオン酸(化合物番号07)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 8 (6 3 0 m g) を反応させ処理 することにより標記化合物 (5 9 5 m g) を得た。(但し、反応は 6 5 $\mathbb C$ $\mathbb C$ 6 時間行った。)

実施例8

3-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル〕 プロピオン酸(化合物番号08)

(工程c-3) 3-[2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] プロピオン酸メチル(中間体9)の合成

テトラヒドロフラン(10m1)に中間体1(600mg)、1,2-ブチレンオキシド(1.00m1、東京化成社製)およびトリエチルアミン(1.60m1)を加え、オートクレーブ中170℃で3日間撹拌した。反応混合液を放冷後、減圧下濃縮し酢酸エチル(200m1)を加え、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、標記化合物(516mg)を得た。

(工程a) 3 - [2 - (2 - ヒドロキシプトキシ) - 1, 1' - ビフェニルー 5 - イル] プロピオン酸 (化合物番号 0 8) の合成

実施例 1 工程 a に記載の手順に従って中間体 9 (5 0 5 m g) を反応させ処理 することにより標記化合物 (4 5 4 m g) を得た。(但し、反応は 6 5 $\mathbb C$ $\mathbb C$ 3 時間行った。)

実施例9

3-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] プロピオン酸の光学活性体(化合物番号09)

中間体 9 (5 0 0 m g) をエタノールに 1 0 m g/m 1 の濃度で溶解した溶液を一回当たり 1 0 0 μ 1 づつ用いて CHIRALCEL OD (2 c m \times 2 5 c m、ダイセル化学工業社製) カラムを用いた HPLCによる分取を行い標記化合物 (1 8 4 m g) を得た。光学純度 9 7. 2 % e e。

分取条件:カラム温度35℃、254nmにおけるUV吸収でモニター、溶媒 ヘキサン:エタノール=3.8:0.2、流速4.0m1/分、リテンションタ イム15.9分。

(工程a) 3- (2-(2-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸の光学活性体(化合物番号09)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体10(184mg)を反応させ処理することにより標記化合物(139mg)を得た。

分析条件: CHIRALCEL AD(0.46cm×25cm、ダイセル化学工業社製)カラム温度35℃、254nmにおけるUV吸収でモニター、溶媒へキサン: エタノール: トリフルオロ酢酸=85:15:0.1、流速0.5m1/分、リテンションタイム13.6分。光学純度96.1%ee。

R f = 0, 47 (2000 + 2000 +

実施例10

3- (2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸の光学活性体(化合物番号10)

(工程p) 3 - (2 - (2 - ヒドロキシプトキシ) - 1, 1' - ビフェニルー5 - イル) プロピオン酸メチルの光学活性体(中間体 1 1) のHPLC分取

実施例9工程pに記載の手順に従って中間体9(500mg)から標記化合物(201mg)を得た。光学純度93.9%ee。

分取条件:カラム温度 3 5 ℃、溶媒へキサン:エタノール= 3. 8:0.2、 流速 4.0 m 1 / 分、リテンションタイム 1 7.8 分。

(工程a) 3- (2-(2-ヒドロキシプトキシ) -1, 1'-ビフェニルー 5-イル] プロピオン酸の光学活性体(化合物番号10)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体11(201mg)を反応させ処理することにより標記化合物(183mg)を得た。

分析条件: CHIRALCEL AD(0.46cm×25cm) カラム温度 35℃、254nmにおけるUV吸収でモニター、溶媒へキサン: エタノール: トリフルオロ酢酸=85:15:0.1、流速0.5m1/分、リテンションタイム14.7分。光学純度94.4%ee。

実施例11

3- (2-(2-オキソプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル]プロピオン酸(化合物番号11)

(工程c-1) 3-(2-(2-オキソプトキシ)-1, 1'-ビフェニルー <math>5-4 (中間体 12) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体1(1.02g)、1-ブロモ-2-プタノン(1.81g、アルドリッチ社製)および無水炭酸カリウム(1.66g)を反応させ処理することにより標記化合物(1.30g)を得た。(但し、以下の変更を加えた。反応は室温で3時間行った。精製はカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)にて行った。)

(工程a) 3 - [2 - (2 - オキソプトキシ) - 1, 1' - ビフェニル - 5 - イル] プロピオン酸 (化合物番号 1 1) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体12(326mg)を反応させ処理することにより標記化合物(198mg)を得た。

実施例12

3-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号12)

(工程c-1) 3-(2-エトキシカルボニルメトキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体13)の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体1(400mg)、プロモ酢酸エチル(0.52ml、東京化成社製)および無水炭酸カリウム(270mg)を反応させ処理することにより標記化合物(529mg)を得た。(但し、精製はフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)にて行った。)

(工程a) 3-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸(化合物番号12)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体13(505mg)を反応させ処理することにより標記化合物(433mg)を得た。

Rf = 0. 47 (アセトニトリル:酢酸:水=100:2:1)

実施例13

3-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号13)

(工程c-1) 3-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸メチル(中間体 <math>14) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体1(391mg)、2-プロ モアセトアミド(414<math>mg、アルドリッチ社製)および無水炭酸カリウム(415mg)を反応させ処理することにより標記化合物(433mg)を得た。(但し、精製はフラッシュカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=95:5)にて行った。)

(工程a) 3-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号13)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って、中間体 14(319mg) を精製水(10m1)およびテトラヒドロフラン(10m1)混合溶液中、トリエチルアミン(1.0m1)と反応させ処理することにより標記化合物(127mg)を得た。(但し、反応は室温で10日間行った。)

実施例14

3-(2-ブトキシ-3-ニトロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号14)

(工程n) 3-(2-プトキシ-3-ニトロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸メチル(中間体 15) の合成

中間体 2 (1. 2 0 g) の無水酢酸(1 0 m 1)溶液にあらかじめ -1 0 $\mathbb C$ で混合した 9 8 %発煙硝酸(0. 8 1 m 1、 d = 1. 5 2、和光純薬社製)と無水酢酸(4. 0 m 1)の混合溶液を -1 0 $\mathbb C$ で 5 分間かけて滴下した。その後 -1 0 $\mathbb C$ で 1 5 分間撹拌した。反応混合液を氷を入れた水(5 0 m 1)に注ぎ 5 %水酸化ナトリウム水溶液で中和した後、イソプロピルエーテル(1 5 0 m 1 1 2 2)で抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を乾燥後減圧下に溶媒留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル = 7 : 1)にて精製し標記化合物(6 4 7 m g)を得た。

(工程a) 3-(2-プトキシ-3-二トロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸(化合物番号14)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体15(275 mg)を反応させ処理することにより標記化合物(244 mg)を得た。

実施例15

3-(3-アセチルアミノ-2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号15)

(工程m) 3-(3-アミノ-2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸メチル(中間体16)の合成

中間体15(375mg)のメタノール(10m1)溶液に鉄粉末(395mg、関東化学社製)及び濃塩酸(0.90m1)を加え、室温で3時間撹拌した。不溶物をセライト濾過にて除いた後、濾液に酢酸エチル(200m1)を加え、飽和重曹水、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を乾燥後溶媒を減圧下留去し、標記化合物(340mg)を得た。

(工程1-1) 3-(3-rセチルアミノ-2-プトキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸メチル(中間体17) の合成

中間体 16 (335mg) のN, N-ジメチルホルムアミド(5.0m1) 溶液に無水酢酸(0.29m1) を加え、室温で 16 時間撹拌した。反応混合液に酢酸エチル(200m1) を加え、飽和重曹水、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を乾燥後溶媒を減圧下留去し、残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(0.44):酢酸エチル=3:1)にて精製し、標記化合物(350mg)を得た。

(工程 a) 3-(3-rセチルアミノ-2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸(化合物番号 15) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体17(345mg)を反応させ処理することにより標記化合物(323mg)を得た。

実施例16

3-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号16)

(工程1-1) 3-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'

- ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体18)の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体16(435mg)及びメチルスルホニルクロリド(0.16ml、和光純薬社製)をピリジン(5.0ml)溶媒中反応させ処理することにより標記化合物(513mg)を得た。(但し、反応は氷冷下1時間、室温で1時間行った。)

(工程a) 3-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号16)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体18(465 mg)を反応させ処理することにより標記化合物(422 mg)を得た。

実施例17

3-(3-アセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェ ニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号17)

(工程n) 3 - (2 - シクロヘキシルメトキシ - 3 - 二トロ - 1, 1' - ビフェニル - 5 - イル) プロピオン酸メチル (中間体 1 9) の合成

実施例14工程nに記載の手順に従って中間体8(1.00g)を反応させ処理することにより標記化合物(892mg)を得た。

(工程m) 3-(3-r > 1-2-2-2) (工程m) 3-(3-r > 1-2-2) (工程m) 3-(3-r > 1-2-2) (中間体 2-1) の合成

実施例15工程mに記載の手順に従って中間体19(870mg)を反応させ 処理することにより標記化合物(799mg)を得た。

(工程1-1) 3-(3-rセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1、1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体<math>21)の合成

実施例 15 工程 1 - 1 に記載の手順に従って中間体 20 (390 mg)及び無水酢酸 (0.30 m1)を反応させ処理することにより標記化合物 (383 mg)を得た。

(工程a) 3-(3-rセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1

'ービフェニルー5-イル)プロピオン酸(化合物番号17)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体21(375mg)を反応させ処理することにより標記化合物(347mg)を得た。

実施例18

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号18)

(工程1-1) 3-(2-シクロヘキシルメトキシー<math>3-メチルスルホニルアミノー1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸メチル(中間体22) の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体20(390mg)及びメチルスルホニルクロリド(0.13ml)をピリジン(3.0ml)溶媒中反応させ処理することにより標記化合物(403mg)を得た。(但し、反応は氷冷下0.5時間、室温で0.5時間行った。)

(工程a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシー3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号18)の合成 実施例1工程aに記載の手順に従って中間体22(395mg)を反応させ処理することにより標記化合物(364mg)を得た。

実施例19

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシアセチルアミノ-1, 1 '-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号19)

(工程1-1) 3-(3-rセトキシアセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体23)の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体20(415mg)、アセ

トキシアセチルクロリド (0.15m1、アルドリッチ社製) 及びピリジン (0.10m1) を反応させ処理することにより標記化合物 (480mg) を得た。 (但し、反応は氷冷下0.5時間、室温で1時間行った。)

(工程a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシアセチルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号19)の合成実施例1工程aに記載の手順に従って中間体23(470mg)を反応させ処理することにより標記化合物(394mg)を得た。

実施例20

3-(2-シクロヘキシルメトキシー3-(N,N-ジメチルカルバモイル) アミノー1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸(化合物番号20)

(工程1-1) 3-[2-シクロヘキシルメトキシー<math>3-(N,N-i)メチルカルバモイル) アミノー1,1'-iフェニルー5-iイル] プロピオン酸メチル (中間体24) の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体20(410mg)及びジメチルカルバモイルクロリド(0.62ml、東京化成社製)をピリジン(5.0ml)溶媒中反応させ処理することにより標記化合物(278mg)を得た。(但し、反応は氷冷下0.5時間、室温で48時間行った。)

(工程 a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-(N,N-ジメチルカルバモイル) アミノー1,1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸(化合物番号20) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体24(270mg)を反応させ処理することにより標記化合物(231mg)を得た。

実施例21

3 - (2 - y) - (2 - y) - (2 - y) - (3 - (3 - y) - (3 -

) アミノー1, 1' ービフェニルー5 ーイル) プロピオン酸(化合物番号 2 0) (工程 1 -1) 3 ー (2 ーシクロヘキシルメトキシー3 ー (N, N ージメチルスルファモイル) アミノー1, 1' ービフェニルー5 ーイル) プロピオン酸メチル (中間体 2 5) の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体 $20(410 \,\mathrm{mg})$ 、ジメチルスルファモイルクロリド($0.48 \,\mathrm{m}\,1$ 、アルドリッチ社製)及びN,N-ジメチルアミノピリジン($275 \,\mathrm{mg}$ 、東京化成社製)をピリジン($5.0 \,\mathrm{m}\,1$)溶媒中反応させ処理することにより標記化合物($290 \,\mathrm{mg}$)を得た。(但し、反応は氷冷下 $0.5 \,\mathrm{mg}$)を間、室温で $48 \,\mathrm{mg}$ 時間行った。)

(工程 a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-(N,N-ジメチルスルファモイル) アミノー1,1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸(化合物番号21)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体25(280mg)を反応させ処理することにより標記化合物(248mg)を得た。

実施例22

3- (3-カルバモイルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号22)

(工程1-2) 3-(3-カルバモイルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体26)の合成中間体20(410mg)の酢酸(5m1)-精製水(1m1)混合溶液にシアン酸カリウム(180mg、和光純薬社製)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合液を氷を入れた水(50m1)に注ぎイソプロピルエーテル(150m1x2)で抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を乾燥後減圧下に溶媒留去し標記化合物(367mg)を得た。

(工程a) 3-(3-カルバモイルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1

, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号22)の合成 実施例1工程aに記載の手順に従って中間体26(350mg)を反応させ処 理することにより標記化合物(293mg)を得た。

Rf = 0. 37 (アセトニトリル:酢酸:水=100:2:1)

実施例23

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メトキシ-1, 1'ービフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号23)

(工程c-1) 4-シクロヘキシルメトキシー3-3-ドー5-メトキシベンズアルデヒド(中間体27)の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って5-3-ドバニリン(5.5.6 m g、アルドリッチ社製)、プロモメチルシクロヘキサン(1...77 g)および無水炭酸カリウム(1...38 g)を反応させ処理することにより標記化合物(7.4.9 m g)を得た。

(工程i) 4-シクロヘキシルメトキシ-5-メトキシ-3-フェニルベンズ アルデヒド(中間体28)の合成

トルエン (5 m 1) に中間体 2 7 (7 4 9 m g)、フェニルほう酸(1.22 g、東京化成社製)、炭酸カリウム(1.3 8 g)およびテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(4 6 2 m g、東京化成社製)を加え、アルゴン雰囲気下 100 °C 0 C 0

(工程h) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) アクリル酸エチル(中間体29) の合成

1, 2-ジメトキシエタン (10ml) にアルゴン雰囲気下 0 ℃でジエチルホスホノ酢酸エチル (896mg、東京化成社製) および水素化ナトリウム (16

0 mg) を加え撹拌した。水素の発生が止まったら中間体 2 8 (6 5 0 mg) を加え室温で 1 時間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液で洗浄後乾燥し減圧下に溶媒を留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1)で精製し標記化合物(7 8 5 mg)を得た。

(工程g) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸エチル(中間体30)の合成

エタノール (5 m 1) に中間体 2 9 (7 8 5 m g) および 1 0 %パラジウムカーボン粉末 (5 0 m g、メルク社製) を加え、水素雰囲気下室温で 3 時間撹拌した。反応液を濾過し減圧下溶媒を留去し標記化合物 (7 5 3 m g) を得た。

(工程a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号23)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体30(753mg)を反応させ処理することにより標記化合物(668mg)を得た。

実施例24

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号24)

(工程 c - 2) 3 - (2 - シクロヘキシルメトキシー3 - ヒドロキシー1, 1・ - ビフェニルー5 - イル)プロピオン酸メチル(中間体31)の合成

(工程a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号24)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体31(151mg)を反応させ処理することにより標記化合物(120mg)を得た。

実施例25

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号25)

(工程c-1) 3-プロモ-4-シクロヘキシルメトキシベンズアルデヒド(中間体 <math>32) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って3-7ロモ-4-1ヒドロキシベンズアルデヒド(1.51g、3-7ロモ-1ロエ-1ロモ-1ロモ-1ロモ-1ロエ-1ロモ-1ロエ-

(工程i) 3-(4'-ベンジルオキシフェニル)-4-シクロヘキシルメト キシベンズアルデヒド(中間体33)の合成

実施例23工程iに記載の手順に従って中間体32(1.76g)、4-ベンジルオキシフェニルほう酸 (6.75g,4-プロモフェノール(東京化成社製)とベンジルクロリド(東京化成社製)から実施例1工程c-1に記載の手順に従って4-ベンジルオキシプロモベンゼンを調製し、これを文献〔佐藤(Y.Satho)ら、シンセシス(SYNTHESIS)1994年、1146頁〕に記載の方法を用いて調製した〕、無水炭酸カリウム(4.09g)およびテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(342mg)を反応させ処理することにより標記化合物(2.30g)を得た。

(工程h) 3-(4'-ベンジルオキシ-2-シクロヘキシルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル) アクリル酸メチル (中間体 34) の合成

実施例 23 工程 h に記載の手順に従って中間体 33 (2.30 g)、ジエチルホスホノ酢酸エチル(1.99 g) および 28 %ナトリウムメトキシドメタノール溶液(1.75 m 1、和光純薬社製)を反応させ処理することにより標記化合物(1.45 g)を得た。但し、溶媒にメタノールを用いた。

(工程g) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体35)の合成

実施例23工程gに記載の手順に従って水素雰囲気下、中間体34(1.45g) および10%パラジウムカーボン粉末(300mg) を反応させ処理することにより標記化合物(1.13g) を得た。但し、溶媒はメタノールで行った。

(工程 a) 3-(2-2)クロヘキシルメトキシー 4'-1 トーン・1, 1'

- ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号25)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体35(1.13g)を反応させ処理することにより標記化合物(1.09g)を得た。

実施例26

3-(2-シクロヘキシルメトキシー <math>4' - メトキシー 1 1' - ビフェニル -5-4ル) プロピオン酸(化合物番号 2.6)

(工程i) 3-(4'-メトキシフェニル)-4-シクロヘキシルメトキシベンズアルデヒド(中間体36)の合成

実施例23工程iに記載の手順に従って中間体32(2.00g)、4-メトキシフェニルほう酸(500mg、アルドリッチ社製)、無水炭酸カリウム(464mg)およびテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(39mg)を反応させ処理することにより標記化合物(218mg)を得た。

(工程 h) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) アクリル酸メチル(中間体 3.7) の合成

実施例 23 工程 h に記載の手順に従って中間体 36 (218 m g)、ジエチルホスホノ酢酸エチル(226 m g) および 28 %ナトリウムメトキシドメタノール溶液(0.21 m 1)を反応させ処理することにより標記化合物(245 m g)を得た。但し、溶媒にメタノールを用いた。

(工程g) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸メチル(中間体38)の合成

実施例23工程gに記載の手順に従って中間体38(245mg)、ギ酸アンモニウム(163mg、和光純薬社製)および10%パラジウムカーボン粉末(

25mg)を反応させ処理することにより標記化合物(238mg)を得た。

(工程a) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸(化合物番号26)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 3 8 (2 3 8 m g)を反応させ処理することにより標記化合物 (2 2 9 m g)を得た。

実施例27

3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロ ピオン酸アミド(化合物番号27)

(工程b-1) 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸アミド(化合物番号27)の合成

化合物7(400mg)のトルエン(4m1)溶液にN,N-ジメチルホルムアミド(1滴)及び塩化チオニル(0.35m1)を加え、1時間加熱還流した。反応混合液を減圧下濃縮後、トルエン(2m1)を加え減圧下共沸乾固した(2回)。25%アンモニア水(5.0m1)に残渣のテトラヒドロフラン(2m1)溶液を氷冷下滴下し、1時間撹拌した。反応混合液に酢酸エチル(200m1)を加え、飽和重曹水、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を乾燥後減圧下に溶媒留去し標記化合物(391mg)を得た。

実施例28

4-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号 2 8)

(工程 f) 4 - (2 - メトキシ-1, 1' - ビフェニル-5 - イル) - 4 - オ キソ酪酸メチル(中間体 3 9) の合成

塩化アルミニウム (2.68g、純度99.99%、アルドリッチ社製)を懸濁した塩化メチレン (50ml) 溶液を0℃で撹拌した。これに3-カルボメト

キシプロピオニルクロリド (3.01g、アルドリッチ社製)の塩化メチレン(5m1)溶液を加え、0 \mathbb{C} で10 分撹拌した。これに2- メトキシビフェニル(2.00g、アルドリッチ社製)の塩化メチレン(20m1)溶液を20 分かけて滴下し、0 \mathbb{C} で30 分その後室温に戻し3 時間撹拌した。反応液を氷冷した3 規定塩酸水(150m1)に注ぎ激しく撹拌後塩化メチレン(50m1 x 3)で抽出した。有機層を水、飽和重曹水、水、飽和食塩水の順に洗浄後、乾燥し減圧下に溶媒を留去し標記化合物(2.81g)を得た。

(工程 e) 4 - (2 - メトキシ-1, 1' - ビフェニル-5 - イル) 酪酸メチル (中間体 4 0) の合成

塩化メチレン、メタノールの1:2混合溶媒(30m1)に中間体39(2.02g)、濃塩酸4滴および10%パラジウムカーボン粉末(1.01g)を加え、系内を水素置換し室温で終夜撹拌した。反応液を濾過し、溶媒を減圧下留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフイー(ヘキサン:酢酸エチル=12:1)で精製し標記化合物(1.82g)を得た。

(工程c-2) 4-(2-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体 <math>41) の合成

実施例1工程 d に記載の手順に従って中間体 40(603 mg)、ピリジン(10m1)、濃塩酸(10m1)、メタノール(5m1)および塩化チオニル(505mg)を反応させ処理することにより標記化合物(389mg)を得た。

(工程 c - 1) 4 - (2 - プトキシ-1, 1' - ビフェニル-5 - イル) 酪酸メチル(中間体 4 2) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体 41 (300 m g)、ヨウ化プタン (404 m g) および無水炭酸カリウム (277 m g) を反応させ処理することにより標記化合物 (344 m g) を得た。

(工程a) 4-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番28) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体42(285mg)を反応させ処理することにより標記化合物(175mg)を得た。

実施例29

4-(2-イソプトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号29)

(工程 c-1) 4-(2-イソブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル(中間体 4 3) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体 41 (540mg)、イソブチルブロマイド(1.37g) および無水炭酸カリウム(1.38g) を反応させ処理することにより標記化合物(585mg) を得た.

(工程a) 4-(2-イソプトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号29) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体43(585mg)を反応させ処理することにより標記化合物(561mg)を得た。

実施例30

4-(2-(1-メチルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号30)

(工程c-1) 4-[2-(1-メチルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル -5-イル) 酪酸メチル(中間体 <math>44) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体41(250 m g)、2-3 ードプタン(1.84 g、東京化成社製)および無水炭酸カリウム(690 m g)を反応させ処理することにより標記化合物(140 m g)を得た。

(工程a) 4- (2-(1-メチルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5 -イル) 酪酸(化合物番号30)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体44(140mg)を反応させ処理することにより標記化合物(123mg)を得た。

Rf = 0.37 (2000 + 100

実施例31

4-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号31)

(工程c-1) 4-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル(中間体 4.5) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体41(270 m g)、ヨウ化ペンタン(910 m g)および無水炭酸カリウム(680 m g)を反応させ処理することにより標記化合物(340 m g)を得た。

(工程a) 4-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号31)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体45(340mg)を反応させ処理することにより標記化合物(251mg)を得た。

Rf = 0.38 (2001 + 1.04 + 1.0

実施例32

4-[2-(1-メチルプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸 (化合物番号32)

(工程 c-1) 4- [2-(1-メチルブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル] 酪酸メチル(中間体 4 6) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体 41 (540mg)、2-7 ロモペンタン(1.51g、東京化成社製)および無水炭酸カリウム(1.38g)を反応させ処理することにより標記化合物(464mg)を得た。

(工程a) 4- (2-(1-メチルブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号32)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体48(454mg)を反応させ処理することにより標記化合物(434mg)を得た。

R f = 0. 38 (クロロホルム:メタノール=20:1)

実施例33

4- [2-(2-メチルブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸 (化合物番号33)

(工程c-1) 4-(2-(2-メチルブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー <math>5-4ル) 酪酸メチル (中間体 4.7) の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 4 1 (503 mg)、水素化ナトリウム (75.0 mg) および 2- メチル-1- (p- トルエンスルホニル) ブタン (528 mg、ピリジン中で 2- メチル-1- ブタノール (東京化成社製) とp- トルエンスルホニルクロリドより調製した)を反応させ処理することにより標記化合物 (495 mg) を得た。

(工程 a) 4 - 〔2 - (2 - メチルブトキシ) - 1, 1' - ビフェニル - 5 - イル] 酪酸 (化合物番号 3 3) の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 4 7 (4 9 5 m g)を反応させ処理することにより標記化合物 (4 5 5 m g)を得た。

R f = 0. 36 (クロロホルム: メタノール=20:1)

実施例34

4-(2-イソペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化 合物番号34)

(工程c-1) 4-(2-イソペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5- イル) 酪酸メチル (中間体 <math>4.8) の合成

実施例1工程 c - 1 に記載の手順に従って中間体 4 1 (5 4 0 m g)、1 - プロモー3 - メチルブタン (1.5 1 g、東京化成社製) および無水炭酸カリウム (1.3 8 g) を反応させ処理することにより標記化合物 (6 8 0 m g) を得た。 (工程 a) 4 - (2 - イソペンチルオキシー1, 1' - ビフェニルー5 - イル) 酪酸 (化合物番号 3 4) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体48(670mg)を反応させ処理することにより標記化合物(642mg)を得た。

Rf = 0. 35 (クロロホルム:メタノール=20:1)

実施例35

4-(2-シクロペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号35)

(工程c-2) 4-(2-シクロペンチルオキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸メチル (中間体 4 9) の合成

実施例 4 工程 c-2 に記載の手順に従って中間体 4 1 (1.00g)、シクロペンチルアルコール (1.59g)、トリフェニルホスフィン (4.85g) およびアゾジカルボン酸ジエチル (3.22g) を反応させ処理することにより標記化合物 (900mg) を得た。

(工程 a) 4-(2-シクロペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号 3 5) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体49(900mg)を反応させ処理することにより標記化合物(781mg)を得た。

実施例36

4-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号36)

(工程c-2) 4-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-1ル) 酪酸メチル (中間体 5 0) の合成

実施例 4 工程 c-2 に記載の手順に従って中間体 4 1 (1.04g)、シクロヘキシルアルコール (1.92g)、トリフェニルホスフィン (5.05g) およびアゾジカルボン酸ジエチル (3.35g) を反応させ処理することにより標記化合物 (630mg) を得た。

(工程 a) 4 - (2 - シクロヘキシルオキシ-1, 1' - ビフェニル-5 - イル) 酪酸(化合物番号 3 6) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体50(630mg)を反応させ処理することにより標記化合物(514mg)を得た。

実施例37

4-(2-シクロペンチルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号37)

(工程c-1) 4-(2-シ) ロペンチルメトキシー1, 1' ービフェニルー 5-4 の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 4 1 (270 mg)、水素化ナトリウム (52.0 mg)、60% abt. in oil) およびシクロペンチルメチルー p-1 トルエンスルホナート (355 mg) を反応させ処理することにより標記化合物 (140 mg) を得た。

(工程a) 4-(2-シクロペンチルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号37) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体51(140mg)を反応させ処理することにより標記化合物(124mg)を得た。

Rf = 0. 38 (2 - 1)

実施例38

4-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号38)

(工程c-1) 4-(2-シ)クロヘキシルメトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸メチル(中間体52) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体41(250mg)、プロモメチルシクロヘキサン(885mg)および無水炭酸カリウム(690mg)を

反応させ処理することにより標記化合物(336mg)を得た。

(工程a) 4-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号38) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体52(336mg)を反応させ処理することにより標記化合物(291mg)を得た。

実施例39

4-(2-(4-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号39)

(工程c-1) 4-[2-(4-rセチルオキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体53) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体41(1.08g)、酢酸-4-プロモブチル(3.90g、アルドリッチ社製)および無水炭酸カリウム(2.76g)を反応させ処理することにより標記化合物(1.53g)を得た。 (工程a)4-(2-(4-ヒドロキシブトキシ)-1,1'-ビフェニルー5-イル)酪酸(化合物番号39)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体53(1.98g)を反応させ処理することにより標記化合物(1.18g)を得た。

実施例40

4- [2-(3-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸(化合物番号40)

(工程c-1) 4-(2-(3-rセチルオキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル(中間体 5 4) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体41(454mg)、水素化ナトリウム(67.2mg、60% abt.in oil)および3-アセチ

ルオキシー1-メシチレンスルホニルブタン(528mg、ピリジン中で1, 3-ブタンジオール(東京化成社製)および2-メシチレンスルホニルクロリド(東京化成社製)から3-ヒドロキシー1-メシチレンスルホニルプタンを調製し、更にこれをピリジン中で無水酢酸と反応させることにより得た)を反応させ処理することにより標記化合物(482mg)を得た。

(工程a) 4- [2-(3-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル] 酪酸(化合物番号40)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体54(480mg)を反応させ処理することにより標記化合物(402mg)を得た。

実施例41

4- [2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸(化合物番号41)

(工程c-3) 4-(2-(2-)) (エ程c-3) -1, 1'-) (中間c-3) の合成

実施例 8 工程 c-3 に記載の手順に従って中間体 41 (1. 35g)、トリエチルアミン(2. 5m1) および 1, 2- ブチレンオキシド(720mg) を反応させ処理することにより標記化合物(188mg) を得た。

(工程a) 4- [2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル] 酪酸(化合物番号41)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体55(188mg)を反応させ処理することにより標記化合物(180mg)を得た。

実施例42

4-〔2-(2-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル〕 酪酸の光学活性体(化合物番号 42)

(工程p) 4-(2-(2-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニルー <math>5-4 るの 1 の

実施例9工程pに記載の手順に従って中間体55(500mg)から標記化合物(136mg)を得た。

光学純度 9 8. 3% e e。分取条件: CHIRALCEL OD(2 cm×2 5 cm) カラム、カラム温度 3 5 ℃、2 5 4 nmにおけるUV吸収でモニター、溶媒へキサン: エタノール=3. 8:0.2、流速 4.0 ml/分、リテンションタイム 1 5.7分。

(工程a) 4-[2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル) 酪酸の光学活性体(化合物番号 42) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体56(136mg)を反応させ処理することにより標記化合物(128mg)を得た。

分析条件: CHIRALCEL AD (0.46 cm×25 cm) カラム、カラム温度35℃、254 nmにおけるUV吸収でモニター、溶媒へキサン: エタノール: トリフルオロ酢酸=85:15:0.1、流速0.5m1/分、リテンションタイム16.0分。光学純度98.3%ee。

実施例43

4-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー5-イル] 酪酸の光学活性体(化合物番号43)

(工程p) 4-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー <math>5-4 (工程p) 移酸メチルの光学活性体(中間体5.7) のHPLC分取

実施例9工程pに記載の手順に従って中間体55(500mg)から標記化合物(138mg)を得た。

光学純度 9 4. 2% e e。分取条件: CHIRALCEL OD (2 cm×2 5 cm) カラム、カラム温度 3 5 ℃、 2 5 4 nmにおけるUV吸収でモニター、 溶媒へキサン: エタノール= 3. 8: 0. 2、流速 4. 0 m 1 / 分、リテンショ

ンタイム17.9分。

(工程a) 4- (2-(2-ヒドロキシブトキシ) -1, 1'-ビフェニルー 5-イル) 酪酸の光学活性体(化合物番号 43)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体57(138mg)を反応させ処理することにより標記化合物(129mg)を得た。

分析条件: CHIRALCEL AD (0.46 cm×25 cm) カラム、カラム温度35℃、254 nmにおけるUV吸収でモニター、溶媒へキサン: エタノール: トリフルオロ酢酸=85:15:0.1、流速0.5 m1/分、リテンションタイム14.6分。光学純度95.8%ee。

実施例44

4-(2-カルボキシメトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸(化合物番号 4.4)

(工程c-1) 4-(2-メトキシカルボニルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体 5 8) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体 41 (400 m g)、プロモ酢酸メチル (1.13g、東京化成社製) および無水炭酸カリウム (1.03g)を反応させ処理することにより標記化合物 (399 m g)を得た。

(工程a) 4-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号44)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体58(399mg)を反応させ処理することにより標記化合物(367mg)を得た。

R f = 0. 4 9 (アセトニトリル:酢酸:水=100:2:1)

実施例 4 5

4- [2-(2-カルボキシエトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸(化合物番号 45)

(工程c-4) 4-(2-(2-シアノエトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル) 酪酸メチル (中間体 5 9) の合成

アクリロニトリル(4 m 1、東京化成社製)に中間体 4 1(5 0 0 m g)および水酸化銅(1 0.0 m g、関東化学社製)を加え還流した。 4 時間後にトリエチルアミン 4 滴、 8 時間後にトルエン(5 m 1)を追加し、 2 4 時間還流した。 放冷後アクリロニトリルを減圧下留去し、残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し標記化合物(2 0 6 m g)を 得た。

(工程a) 4- [2-(2-カルボキシエトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル] 酪酸(化合物番号 45) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体59(206mg)を反応させ処理することにより標記化合物(203mg)を得た。

実施例46

4- (2- (3-カルボキシプロポキシ) -1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸(化合物番号 46)

(工程c-1) 4-[2-(3-x)+2)カルボニルプロポキシ) -1, 1' -ビフェニル-5-イル] 酪酸メチル(中間体 60) の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 4 1 (4 0 0 m g) 、 4 - ブロモ酪酸エチル (1.44g、アルドリッチ社製)および無水炭酸カリウム (1.03g) を反応させ処理することにより標記化合物 (541mg) を得た。

(工程a) 4 − [2 − (3 − カルボキシプロポキシ) − 1, 1' − ビフェニル − 5 − イル] 酪酸(化合物番号 4 6) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体60(531mg)を反応させ処理することにより標記化合物(312mg)を得た。

実施例47

4-(2-カルバモイルメトキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号 47)

(工程c-1) 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-1ル) 酪酸メチル (中間体 61) の合成

実施例1工程c-1に記載の手順に従って中間体41(540mg)、2-ブロモアセトアミド(1.38g)および無水炭酸カリウム(415mg)を反応させ処理することにより標記化合物(568mg)を得た。

(工程a) 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号47)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 61(274 mg) を精製水(4 ml) およびテトラヒドロフラン(10 ml) 混合溶液中、トリエチルアミン(2.0 ml) と反応させ処理することにより標記化合物(117 mg) を得た。但し、反応は室温で10 Hll行った。

実施例48

4-(2-(N, N-ジメチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸 (化合物番号 <math>4.8)

(工程c-1) 4-(2-(N, N-ジメチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル(中間体 6 2) の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 4 1 (350 mg)、2-ク uu-N, N-ジメチルアセトアミド <math>(472 mg、メルク社製)および無水炭酸カリウム (536 mg) を反応させ処理することにより標記化合物 (455 mg) を得た。

(工程a) 4-[2-(N, N-ジメチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸 (化合物番号 <math>4.8) の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 6 2 (455 mg)を精製水(2

m1) およびテトラヒドロフラン(10m1)混合溶液中、トリエチルアミン(2.0m1)と反応させ処理することにより標記化合物(366mg)を得た。但し、反応は室温で10日間行った。

R f = 0. 60 (0 - 10 - 10)

実施例49

4-(2-(N, N-ジエチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸 (化合物番号 <math>49)

(工程c-1) 4-(2-(N, N-ジェチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル(中間体 6 3) の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 4 1 (354 mg)、2-2 uu-N, N-ジェチルアセトアミド <math>(581 mg)、アルドリッチ社製)および無水炭酸カリウム (536 mg) を反応させ処理することにより標記化合物 (503 mg) を得た。

(工程a) 4-[2-(N, N-ジエチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸(化合物番号 <math>4.9) の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 6 3 (5 0 3 m g) を精製水 (2 m 1) およびテトラヒドロフラン (1 0 m 1) 混合溶液中、トリエチルアミン (2. 0 m 1) と反応させ処理することにより標記化合物 (3 4 4 m g) を得た。 但し、反応は室温で 1 0 日間行った。

実施例50

4-(2-ブトキシ-3-ニトロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号50)

(工程n) 4-(2-プトキシ-3-ニトロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体 <math>64) の合成

実施例14工程nに記載の手順に従って中間体42(652mg)を反応させ

処理することにより標記化合物(534mg)を得た。

(工程a) 4-(2-プトキシー3-ニトロー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸(化合物番号50)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体64(310mg)を反応させ処理することにより標記化合物(272mg)を得た。

実施例51

4-(2-プトキシー3-ホルミルアミノー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸 (化合物番号51)

(工程m) 4-(3-アミノ-2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体 6.5) の合成

実施例15工程mに記載の手順に従って中間体64(1.59g)を反応させ 処理することにより標記化合物(1.45g)を得た。

(工程1-1) 4-(2-プトキシ-3-ホルミルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体<math>66) の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体 $65(380 \,\mathrm{mg})$ とあらかじめ混合した99% ギ酸 $(1.0 \,\mathrm{m}\,1)-$ 無水酢酸 $(0.32 \,\mathrm{m}\,1)$ を反応させ処理することにより標記化合物 $(376 \,\mathrm{mg})$ を得た。

(工程a) 4-(2-プトキシ-3-ホルミルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号51)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体66(360mg)を反応させ処理することにより標記化合物(345mg)を得た。

実施例 5 2

(工程1-1) 4-(3-rセチルアミノ-2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体 <math>6.7) の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体65(1.45g)及び無水酢酸(1.20ml)を反応させ処理することにより標記化合物(1.50g)を得た。

(工程a) 4-(3-アセチルアミノ-2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号52) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体67(1.50g)を反応させ処理することにより標記化合物(1.27g)を得た。

 $Rf = 0.55 (200 \pi \mu L) + 10 = 10 = 10 = 10$

実施例53

4-(2-ブトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号53)

(工程1-1) 4-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル(中間体 6 8) の合成

実施例15工程1-1に記載の手順に従って中間体65(380mg)及びメチルスルホニルクロリド(0.13ml)をピリジン(3.0ml)溶媒中反応させ処理することにより標記化合物(420mg)を得た。(但し、反応は氷冷下0.5時間、室温で1時間行った。)

(工程a) 4-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号53) の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 6 8 (4 0 5 m g)を反応させ処理することにより標記化合物 (3 7 0 m g)を得た。

R f = 0.55 (2000 + 1.0

実施例54

4-(2-プトキシ-3-メトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸

(化合物番号54)

(工程k) 2-メトキシメトキシ-3-メトキシビフェニル (中間体69)の合成

無水THF(30m1)に2-メトキシメトキシアニソール(5.23g、2-メトキシフェノール(東京化成社製)、クロロメチルメチルエーテル(東京化成社製)および無水炭酸カリウムから実施例1工程c-1に記載の手順に従って調製した〕を加え、アルゴン雰囲気下-78℃で攪拌した。これに1.6 モル濃度のn-ブチルリチウムのヘキサン溶液(21.4 m l、和光純薬社製)を加え1時間攪拌した。これを徐々に室温に戻し30分攪拌した。これに0.5 モル濃度の塩化亜鉛のTHF溶液(62.0 m l、アルドリッチ社製)を加え、室温で80分攪拌した。これにヨードベンゼン(6.34g、東京化成社製)およびテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(1.79g)を溶かした無水THF溶液(10 m l)を加え、遮光して16時間攪拌した。反応液を1規定塩酸水(100 m l)に注ぎ、酢酸エチル(100 m l x 3)で抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄後、乾燥し減圧下に溶媒を留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し標記化合物(5.76g)を得た。

(工程j) 2-ヒドロキシー3-メトキシビフェニル(中間体70)の合成ジオキサン(10ml)に中間体69(1.05g)および85%リン酸水溶液(1ml、和光純薬社製)を加え還流した。反応液を放冷後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄後乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1)で精製し標記化合物(792mg)を得た。

(工程c-1) 2-プトキシ-3-メトキシビフェニル(中間体71) の合成 実施例1工程<math>c-1に記載の手順に従って中間体70(792mg)、1-3-1にデブタン(3.64g) および無水炭酸カリウム(2.73g) を反応させ処理することにより標記化合物(957mg)を得た。

(工程f) 4-(2-プトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-

イル) - 4 - オキソ酪酸メチル(中間体72)の合成

実施例28工程fに記載の手順に従って中間体71(940mg)、塩化アルミニウム(978mg)および3-カルボメトキシプロピオニルクロリド(1.

10g)を反応させ処理することにより標記化合物(516mg)を得た。

(工程e) 4-(2-ブトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸メチル (中間体 7 3) の合成

実施例28工程eに記載の手順に従って中間体72(516mg)、濃塩酸(0.2m1)および10%パラジウムカーボン粉末(255mg)を反応させ処理することにより標記化合物(303mg)を得た。

(工程 a) 4-(2-プトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号 5 4) の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体73(303mg)を反応させ処理することにより標記化合物(272mg)を得た。

R f = 0.52 (2 - 1)

実施例55

4-(2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド(化合物 番号55)

(工程b-1) 4-(2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド (化合物番号55) の合成

実施例27工程b-1に記載の手順に従って化合物28(400 mg)、塩化チオニル(0.39 m1) および25%アンモニア水(2.0 m1) を反応させ処理することにより標記化合物(345 mg) を得た。

実施例 5 6

4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド (化合物番号 5 6)

(工程b-1) 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5--イル) 酪酸アミド (化合物番号 5 6) の合成

実施例27工程b-1に記載の手順に従って化合物44(630 mg)、塩化チオニル(1.00g)および25%アンモニア水(20m1)を反応させ処理することにより標記化合物(454 mg)を得た。

実施例57

(工程b-1) 4-(2-(3-カルバモイルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド (化合物番号 57) の合成

実施例 27 工程 b-1 に記載の手順に従って化合物 46 (450 mg) と塩化チオニル (595 mg) および 25% アンモニア水 (10 m 1) を反応させ処理することにより標記化合物 (248 mg) 得た。

実施例 5 8

4- (2- (4-クロロプトキシ) -1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号58)

(工程 c - 1) 4 - [2 - (4 - クロロプトキシ) - 1, 1' - ビフェニルー 5 - イル] 酪酸メチル (中間体 7 4) の合成

実施例 1 工程 c-1 に記載の手順に従って中間体 41 (270 m g)、1, 4-ジ クロロプタン(1. 14 g、東京化成社製) および無水炭酸カリウム(1. 00 g) を反応させ処理することにより標記化合物(302 m g) を得た。

(工程a) 4-(2-(4-クロロブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸 (化合物番号58) の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体74(302mg)を反応させ処

理することにより標記化合物(290mg)を得た。

 $Rf = 0.43(200\pi NL) + (20.1)$

実施例59

4-〔2-(3-クロロブトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号59)

(工程 c-1) 4-〔2-(3-クロロブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル) 酪酸メチル (中間体75) の合成

実施例1工程 c-1 に記載の手順に従って中間体41(270 mg)、1,3 - ジクロロブタン (1. 12g、東京化成社製) および無水炭酸カリウム (1.

00g)を反応させ処理することにより標記化合物(183mg)を得た。

(工程a) 4-〔2-(3-クロロプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル〕酪酸(化合物番号59)の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 7 5 (183 mg)を反応させ処 理することにより標記化合物(175mg)を得た。

R f = 0. 42 (クロロホルム:メタノール=20:1)

実施例60

4- (2-(4-プロモブトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 (化合物番号60)

(工程 c-1) 4-〔2-(4-プロモブトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル] 酪酸メチル (中間体 7 6) の合成

実施例1工程 c-1に記載の手順に従って中間体41(270mg)、1,4 - ジブロモブタン (648mg、東京化成社製) および無水炭酸カリウム (41 4 mg)を反応させ処理することにより標記化合物(325 mg)を得た。

(工程a) 4- (2-(4-プロモブトキシ) -1, 1' -ビフェニル-5-イル) 酪酸(化合物番号 6 0) の合成

実施例1工程 a に記載の手順に従って中間体 7 6 (325 mg)を反応させ処

理することにより標記化合物(292mg)を得た。

 $Rf = 0.41 (9 \Box \Box \pi \mu \Delta : \forall 9 / -\mu = 20:1)$

実施例61

4- (2-(4, 4, 4-トリフルオロプトキシ) -1, 1'-ビフェニルー 5-イル) 酪酸 (化合物番号 6 1)

(工程c-1) 4-[2-(4, 4, 4-トリフルオロブトキシ) -1, 1'- ビフェニル-5-イル] 酪酸メチル(中間体77) の合成

実施例1工程 c-1に記載の手順に従って中間体41(500mg)、1-ヨ ード-4,4,4-トリフルオロブタン(2.20g、オークウッド社製)およ び無水炭酸カリウム(1.28g)を反応させ処理することにより標記化合物(703mg)を得た。

(工程a) 4- (2-(4, 4, 4-トリフルオロブトキシ) -1, 1'-ビ フェニルー5ーイル〕酪酸(化合物番号61)の合成

実施例1工程aに記載の手順に従って中間体77(690mg)を反応させ処 理することにより標記化合物(611mg)を得た。

R f = 0. 40 (2 - 2 - 1)

発明の効果

次に、本発明化合物の薬理作用について述べる。

- 1. マウスin vivo抗OVA-IgE抗体産生抑制効果
 - (1) 測定方法

BALB/c系雌性マウス (7週令)を1群7匹、対照群9~11匹として試 験に用いた。

インターナショナル・アーキブス・オブ・アレルギー・アンド・アプライド・ イムノロジー(International Archives of All ergy and Applied Immunology) 1970年、39 巻、156頁に記載のLevinとVazの方法に準じて、本発明化合物のIg

E抗体産生抑制作用を評価した。すなわち、卵白アルプミン(OVA; Sigma社製) 10μ gを吸着した 4mgの水酸化アルミニウムゲル(PIERCE社製)をマウスの腹腔内に投与して免疫を行った。被験化合物を 0.5%カルボキシメチルセルロースを含む水に懸濁または溶解し、試験動物に対して、100mg/kgの投与濃度で免疫直後から 161mg/kgの投与濃度で免疫直後から 161mg/kgの投与濃度で免疫直後が 161mg/kgの力量で

免疫 14 日後に採血し、インターナショナル・アーキブス・オブ・アレルギー・アンド・アプライド・イムノロジー(International Archives of Allergy and Applied Immunology) 1975年、48巻、16 頁に記載の0 varyらの方法に準じて、受身皮膚アナフィラキシー(PCA)反応を行い、産生抗体量を求めた。すなわち、生理食塩水を用いて 2 倍系列に希釈した血清の 0. 1 m 1 を、Wistar系雄性ラット(8 週令)の背部皮内に注射した。 24 時間後に卵白アルブミン 2 m 3 を含む 3 4 4 を静脈内投与し、色素侵出血清境界濃度を求めた。

対照品 (1) としてジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサイエティ (J. Am. Chem. Soc.)、1953年、75巻、2334頁に記載の 3-(2-x)++2-1、1'-ビフェニル-5-4ル)プロピオン酸、対照品 (2) としてケミカル アンド ファーマシューティカル ブルテイン (Chem. Pharm. Bull.)、1987年、35巻、1755頁に記載の3-(4'-アリルオキシー2-ベンジルオキシー1、1'-ビフェニルー5ーイル)プロピオン酸メチル、また対照品 (3)、(4) として米国特許第53918 17号明細書および特開平7-223997号公報記載の [2-(5,6,7,8-F)-F) (5,8,8-F) カルボン酸 [対照品 (3)] および3-(3'-カルボキシー2-(5,6,7,8-F)-F) ドロー5、5、8、8-F) カルボン酸 [対照品 (3)] および3-(3'-カルボキシー2-(5,6,7,8-F)-F) ドロー5、5、8、8-F) カルボン酸 [対照品 (3)] および3-F) カルボキシー2-(5,6,7,8-F) ボロー5、5、8、8-F) カルボン酸 [対照品 (3)] および3-F) カルボキシー2-(5,6,7,8-F) ボロー5、5、8、8-F) カルボキシー2-(5,6,7,8-F) ボロー5、5、8、8-F) カルボキシー2-ナフタレニル)メトキシー1、1'-ビフェニルー6-イル

〕プロピオン酸[対照品(4)]を用いた。

また、以下に示す方法に従い製造した $N-x+\nu-4-(2-\tau)++\nu-1$, 1'-ビフェニル-5-イル)酪酸アミドを対照品(5)として、4-(4- τ) トキシ-1, 1'-ビフェニル-3-イル)酪酸を対照品(6)として用いた。 $N-x+\nu-4-(2-\tau)++\nu-1$, 1'-ビフェニル-5-イル)酪酸アミド [対照品(5)] の製造法

実施例 27の工程 b-1 に記載の手順に従って実施例 28 に記載の 4-(2-7) ドキシー 1 (2 - 1) を 1 (3 - 1) を 1 (4 - 1) を 1 (5 - 1) を 1 (6 - 1) を 1 (7 - 1) を 1 (7 - 1) を 1 (8 - 1) を 1 (8 - 1) を 1 (9 - 1) を 1 (9 - 1) を 1 (9 - 1) を 1 (1 - 1) を 1 (2 - 1) を 1 (2 - 1) を 1 (3 - 1) を 1 (4 - 1) を 1 (5 - 1) を 1 (7 - 1) を 1 (8 - 1) を 1 (9 - 1) を 1 (9 - 1) を 1 (9 - 1) を 1 (1 - 1) を 1 (1 - 1) を 1 (1 - 1) を 1 (2 - 1) を 1 (2 - 1) を 1 (3 - 1) を 1 (4 - 1) を 1 (5 - 1) を 1 (7 - 1) を 1 (7 - 1) を 1 (8 - 1) を 1 (8 - 1) を 1 (9 - 1)

Mass(FAB+) 340 (MH+)
4-(4-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-3-イル) 酪酸[対照品(6)
] の製造法

(工程d) 4-(4-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-3-イル) 酪酸メチル (中間体78) の合成

実施例1の工程dに記載の手順に従って文献〔フィーザー(Fieser)ら、ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサイエテイ(J. Amer. Chem. Soc.) 1936年、58巻、1738頁〕に記載の4-(4-メトキシー1,1'ービフェニルー3-イル)酪酸(350mg)、ピリジン(5m1)、濃塩酸(5m1)、メタノール(5m1)および塩化チオニル(300mg)を反応させ処理することにより標記化合物(310mg)を得た。

Mass(FAB+) 271(MH+)

(工程 c-1) 4-(4-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-3-イル) 酪酸メチル (中間体79) の合成

実施例1の工程c-1に記載の手順に従って中間体78(300 mg)、ヨウ化ブタン(404 mg) および無水炭酸カリウム(277 mg) を反応させ処理することにより標記化合物(333 mg)を得た。

Mass(FAB+) 327(MH+)

(工程a) 4-(4-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-3-イル) 酪酸[対照品(6)] の合成

実施例1の工程aに記載の手順に従い中間体79(320mg)を反応させ処理することにより標記化合物(304mg)を得た。

Mass (FAB+) 313 (MH+)

IgE抗体産生抑制率は以下の数式により計算して求めた。

(2) 測定結果

測定結果は下記第2表に示す通りである。

<u>第2表</u>

被験化合物	I g E 抗体産生抑制率(%)
化合物番号(01)	72.3
化合物番号(03)	50.9
化合物番号(04)	45.5
化合物番号(07)	62.0
化合物番号(08)	58.9
化合物番号(12)	50.8
化合物番号(15)	64.2
化合物番号(22)	48.1
化合物番号(25)	45.5
化合物番号(28)	44.5
化合物番号(29)	55.7

化合物番号(31)	49.8
化合物番号(44)	7 1. 5
化合物番号(45)	5 7. 0
化合物番号(46)	64.6
化合物番号(47)	65.7
化合物番号(52)	64.2
化合物番号(55)	55.7
対照品(1)	-14.4
対照品(2)	-11.6
対照品(3)	- 2.8
対照品(4)	- 8.4
対照品(5)	- 2. 5
対照品(6)	7. 3

第2表に示した通り、いずれの本発明化合物にも、卵白アルブミンにより感作されたBALB/c系マウスにおけるIgE抗体産生を経口投与で著明に抑制する作用が認められた。また対照とした化合物にはIgE抗体産生抑制作用は認められなかった。

従って、本発明である新規なビフェニルー5ーアルカン酸誘導体またはその塩は、IgE抗体産生抑制剤およびIgE抗体に関連するアレルギー性疾患治療および/または予防薬として有用である。具体的には、気管支喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、アレルギー性結膜炎の治療・予防薬として有用であることが確認された。

2. マウスin vivo即時型足浮腫反応の抑制効果

(1) 測定方法

BALB/c系雌性マウス(7週令)を1群5匹、対照群12~14匹として 試験に用いた。

本発明化合物の能動感作マウスにおける即時型のアレルギー性足浮腫反応抑制作用は、以下の方法で評価した。

OVA5 μ gを吸着した4mgの水酸化アルミニウムゲルをマウスの腹腔内に投与して免疫を行った。被験化合物を0.5%カルボキシメチルセルロースを含む水に懸濁または溶解し、試験動物に対して、 $3\sim100$ mg/kgの投与濃度で免疫直後から1日1回、5日間経口的に投与した。また対照群には被験化合物無添加の0.5%カルボキシメチルセルロースを含む水を同様に投与した。

免疫10日後にマウスの後肢足蹠に10μgのOVAを注射し、即時型のアレルギー性足浮腫反応を惹起した。なお、対照群を分割し、OVAを注射しアレルギー性足浮腫反応を惹起した群を陽性対照群とし、同様に生理食塩水を注射した群を陰性対照群とした。30分後、マウス後肢足浮腫容積測定装置(ユニコム社製)を用いて足容積を測定し、反応惹起前の足容積に対する増加率を求めた。

足浮腫反応の抑制率は以下の数式により計算して求めた。

足浮腫反応抑制率 (%) =
$$\begin{pmatrix} C-B \\ 1-\frac{1}{A-B} \end{pmatrix} \times 100$$

A: 陽性対照群の足浮腫増加率

B: 陰性対照群の足浮腫増加率

C:被験化合物投与群の足浮腫増加率

(2) 測定結果

被験化合物(化合物番号 0.4、0.7、0.2 0.

従って、本発明である新規なビフェニルー5ーアルカン酸誘導体またはその塩は、IgE抗体によって起こる即時型のアレルギー疾患治療および/または予防

薬として有用である。

3. マウス抗原感作脾臓細胞からのサイトカイン産生に及ぼす作用

(1) 測定方法

予めOVAを吸着した水酸化アルミニウムゲルを10日間隔で2回腹腔に注射して免疫したBALB/c系雌性マウスの脾臓細胞を、固相化した抗マウスCD-3モノクローナル抗体(ファーミンジェン社製)で刺激し、48時間後の培養上清中のインターロイキン(IL)-4とIL-5の産生量を固相酵素免疫測定法(エンドージェン社製)を用いて測定した。被験化合物は培養の始めに $1\sim10~\mu$ g/m1の濃度で添加した。被験化合物を添加しない群を陽性対照群とし、固相化した抗マウスのCD-3モノクローナル抗体刺激を加えない群を陰性対照群とした。

サイトカイン (IL-4およびIL-5)の産生抑制率は以下の数式により計算して求めた。

A:陽性対照群のサイトカイン産生量

B: 陰性対照群のサイトカイン産生量

C:被験化合物添加群のサイトカイン産生量

(2) 測定結果

被験化合物 (化合物番号 0 1、 0 7、 1 1、 1 7、 1 8、 2 0、 2 2、 2 5、 2 7 および 2 8) は、OVA感作マウス脾臓細胞の抗CD-3抗体刺激による IL-4とIL-5の産生を 1~1 0 μgの濃度で 5 0 %以上抑制した。

ヒトB細胞はIL-4存在下でIgE産生細胞に分化する [Romagnani S. イミュノロジー・ツデェイ (Immunol. Today)、第11巻

: 316頁(1990年)] こと、抗 IL-4 抗体は IgE 産生を阻害する [Finkelmanら、アニュアル・レビュー・オブ・イミュノロジー(Ann. Rev. Immunol.)、第8巻:303 頁(1990年)]ことが報告されており、IL-4 は IgE 抗体産生に必須なサイトカインであることが知られている。一方、IL-5 は好酸球の分化と活性化に必須なサイトカインであり [Sandersonら、プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンスズ・オブ・ザ・ユナイテッド・スティツ・オブ・アメリカ(Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A)、第83巻:437 頁(1986年)]、アレルギー炎症において重大な役割を演じている好酸球を炎症の場に動員する作用を有していること [Durhamら、ジャーナル・オブ・イミュノロジー(J. Immunol.)、第148巻:2390 頁(1992年)]が知られている。

第1表

27 1 4	<u>x</u>	
化合物	1 H - N M R (C D C 1 3) : δ (p p m), J (H z)	M S
番号	<u> </u>	m/z
中間体	2.63(2H, t, J=7.4), 2.92(2H, t	256
1	, J = 7. 4), 3. 67 (3H, s), 5. 14 (1H	(M+)
	, d , $J = 1$. 7), 6. 90 (1H, d , $J = 7$. 7)	
	, 7. 07-7. 11 (2H, m), 7. 34-7. 52	
	(5H, m).	
中間体	0.90(3H, t, J=7.4), 1.33-1.46	3 1 2
2	(2H, m), 1.63-1.73(2H, m), 2.6	(M+)
	4 (2H, t, J=7.4), 2.94 (2H, t, J=	
	7.4), 3.67 (3H, s), 3.93 (2H, t,	
	J = 6.3), 6.89 (1H, d, $J = 8.2$), 7.	
	1 1 (1 H, dd, J = 8. 2, 2. 2), 7. 16 (1	
	H, d, $J = 2.2$), 7.27-7.42(3H, m)	
	, 7. 51-7. 55 (2H, m).	
0 1	0. 90 (3H, t, $J = 7.4$), 1. 33-1. 47	2 9 8
	(2H, m), 1.63-1.73(2H, m), 2.6	(M+)
	8 (2H, t, J=7.4), 2.94 (2H, t, J=	
	7. 4), 3. 93 (2H, t, J=6. 3), 6. 89	
	(1 H, d, J = 8.5), 7.12 (1 H, dd, J =	
	8.5, 2.4), 7.17 (1H, d, J=2.4),	
	7. 26-7. 42 (3H, m), 7. 50-7. 55 (
	2 H, m).	ļ
中間体	0. 92 (6H, d, $J = 6.9$), 1. 94-2. 05	3 1 2
3	(1 H, m), 2. 6 3 (2 H, t, J = 7. 4), 2.	(M+)
	9 4 (2 H, t, J = 7. 4), 3. 6 7 (3 H, s),	
	3. 69 (2H, d, J=6.3), 6. 88 (1H, d	
	, J = 8.5), 7.11 (1H, dd, J = 8.5, 2	
	. 4), 7. 16 (1 H, d, J = 2. 4), 7. 27 -	
	7. 42 (3 H, m), 7. 51-7. 55 (2 H, m)	

ł		
0 2	(DMSO-d6):0.89(6H, d, J=6.9)	2 9 8
	, 1. 83-1. 98 (1H, m), 2. 53 (2H, t	(M+)
	, J = 7. 4), 2. 80 (2H, t, J = 7. 4), 3	
	. 71 (2H, d, J=6.3), 6.96-6.99 (
	1 H, m), 7. 13-7. 18 (2 H, m), 7. 27	
	-7. 42 (3H, m), 7. 47-7. 52 (2H, m	
), 12.09 (1H, br).	
中間体	0.87 (3H, t, J=7.1), 1.23-1.42	3 2 6
4	(4H, m), 1.64-1.75 (2H, m), 2.6	(M+)
	3 (2H, t, J=7.4), 2.93 (2H, t, J=	
	7.4), 3.67 (3H, s), 3.92 (2H, t,	
,	J = 6.6), 6.89 (1H, d, $J = 8.5$), 7.	
	11 (1H, dd, J=8.5, 2.4), 7.16 (1	
	H, d, $J = 2.4$), 7.27-7.42 (3H, m)	
	, 7. 51-7. 55 (2H, m).	
0 3	0.88(3H, t, J=7.1), 1.23-1.42	3 1 2
	(4H, m), 1.65-1.75(2H, m), 2.6	(M+)
	9 (2H, t, J=7.7), 2.94 (2H, t, J=	
	7. 7), 3. 92 (2H, t, J=6.6), 6. 90	
	(1H, d, J=8.5), 7.12(1H, dd, J=	
	8. 5, 2. 4), 7. 17 (1H, d, J = 2. 4).	
	7. 27-7. 42 (3H, m), 7. 50-7. 55 (
1 22 11	2 H, m).	3 2 4
中間体	1. 49-1. 82 (8H, m), 2. 63 (2H, t,	(M+)
5	J = 7.4), 2.93 (2H, t, $J = 7.4$), 3.	(117)
	67 (3H, s), 4. 67-4. 72 (1H, m), 6	
	8 9 (1 H, d, J = 8. 2), 7. 1 0 (1 H, d d	
	 J = 8. 2, 2. 2), 7. 16 (1 H, d, J = 2. 2), 7. 25 - 7. 40 (3 H, m), 7. 49 - 7. 	
	5 3 (2 H, m).	1
0 4	1. 52-1. 80 (8H, m), 2. 69 (2H, t,	3 1 0
1 0 3	1. 02 1. 00 (021, 111, 7, 2. 00 (021, 111, 11)	I

	J=7.4), 2.94 (2H, t, J=7.4), 4.	(M+)
	67-4.73 (1H, m), 6.90 (1H, d, J=	
	8. 2), 7. 11 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2)	
	, 7. 17 (1H, d, J=2.2), 7.28-7.4	
	0 (3H, m), 7.50-7.53 (2H, m).	
中間体	1. 20-1. 53 (6H, m), 1. 58-1. 70 (3 3 8
6	2 H, m), 1. 78-1. 88 (2 H, m), 2. 63	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.93(2H, t, J=7	
	. 4), 3. 68 (3H, s), 4. 09-4. 18 (1	
	H, m), 6. 91 (1H, d, J=8. 5), 7. 09	
	(1H, dd, J=8.5, 2.5), 7.16 (1H,	
	d, $J = 2.5$), 7.26-7.41(3H, m), 7	
	. 52-7. 56 (2H, m).	
0 5	1. 20-1. 54 (6H, m), 1. 58-1. 70 (3 2 4
	2 H, m), 1. 78-1. 88 (2 H, m), 2. 69	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.94(2H, t, J=7)	
	. 4), 4. 10-4. 18 (1H, m), 6. 91 (1	
	H, d, $J = 8.5$), 7.10 (1H, dd, $J = 8$.	
	5, 2. 5), 7. 17 (1H, d, J=2. 5), 7.	
	25-7.41 (3H, m), 7.52-7.56 (2H	
	, m) .	
中間体	1. 19-1. 33 (2H. m), 1. 49-1. 60 (l
7	4H, m), 1.69-1.79 (2H, m), 2.22	(M+)
	-2.32(1H, m), 2.64(2H, t, J=7.	
	7), 2. 93 (2H, t, J=7. 7), 3. 67 (3	
	H, s), 3.81 (2H, d, J=6.8), 6.89	
	(1H, d, J=8.5), 7.11 (1H, dd, J=	
	8. 5, 2. 5), 7. 17 (1H, d, J = 2. 5),	
	7. 27-7. 41 (3H, m), 7. 52-7. 56 (
	2 H, m).	
0 6	1. 18-1. 34 (2H, m), 1. 48-1. 58 (
	4H, m), 1. 68-1. 80 (2H, m), 2. 22	(W+)

	-2.32(1H, m), 2.68(2H, t, J=7.	
	4), 2, 95 (2H, t, J=7, 4), 3, 80 (2	İ
	H, d, J=6.8), 6.89 (1H, d, J=8.2	
), 7. 12 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.	
	18 (1H, d, J = 2.2), 7.25-7.41 (3	
	H, m), 7. 53 – 7. 56 (2 H, m).	
中間体	0. 90-1. 30 (5H, m), 1. 60-1. 81 (3 5 2
8	6 H, m), 2.63 (2 H, t, J = 7.4), 2.9	(H+)
	3 (2 H, t, J = 7.4), 3.67 (3 H, s), 3	
	. 72 (2H, d, J=6.0), 6.88 (1H, d,	
	J = 8.2), 7.11 (1H, dd, J = 8.2, 2.	
	2), 7. 16 (1H, d, J=2.2), 7. 27-7.	
	. 42 (3H, m), 7.50-7.55 (2H, m).	
0 7	(DMSO-d6): 0.90-1.26(5H, m),	3 3 8
	1. 55-1. 75 (6H, m), 2. 53 (2H, t,	(M+)
	J = 7.4), 2.80 (2H, t, $J = 7.4$), 3.	
	74 (2H, d, J=5.8), 6.95-7.00(1	
	H, m), 7. 12-7. 17 (2H, m), 7. 27-	
	7. 42 (3H, m), 7. 46-7. 51 (2H, m)	
中間体	0.95 (3H, t, J=7.4), 1.45-1.58	3 2 8
9	(2H, m), 2.06 (1H, d, J=3.6), 2.	(M+)
	6 4 (2 H, t, J = 7.4), 2.94 (2 H, t, J	
	= 7.4), 3.68 (3H, s), 3.72-3.83	
	(2H, m), 3.94-4.02(1H, m), 6.9	
	1 (1H, d, $J=8.0$), 7.12-7.17 (2H)	
	, m), 7.29-7.44 (3H, m), 7.46-7	
	. 51 (2H, m).	
0 8	(DMSO-d6):0.85(3H, t, J=7.4)	3 1 4
	, 1. 26-1. 58 (2H, m), 2. 53 (2H, t	(M+)
	J = 7.4, 2.81 (2H, t, $J = 7.4$), 3	
	1	

1 1	H, m), 4.69 (1H, d, $J = 5.2$), 6.98	1
	-7. 02 (1H, m), 7. 13-7. 17 (2H, m	
), 7. 27-7. 41 (3H, m), 7. 51-7. 5	
	6 (2H, m), 12.09 (1H, s).	
中間体	0.95 (3H, t, J=7.4), 1.45-1.58	3 2 8
1 0	(·2 H, m), 2.06 (1 H, d, J = 3.6), 2.	(M+)
	64 (2H, t, J=7.4), 2.94 (2H, t, J	
<u> </u>	= 7. 4), 3. 68 (3H, s), 3. 72-3. 83	ĺ
	(2H, m), 3.94-4.02(1H, m), 6.9	1
	1 (1H, d, J=8.0), 7.12-7.17 (2H	İ
	, m), 7. 29-7. 44 (3H, m), 7. 46-7	
	. 51 (2H, m).	J
0 9	(DMSO-d6):0.85(3H, t, J=7.4)	3 1 4
	, 1. 26-1. 58 (2H, m), 2. 53 (2H, t	(M+)
	, J = 7. 4), 2. 81 (2H, t, J = 7. 4), 3	
	. 56-3.67 (1H, m), 3.77-3.90 (2	
1	H, m), 4. 69 (1H, d, J=5. 2), 6. 98	
	-7.02(1H, m), 7.13-7.17(2H, m	
), 7. 27-7. 41 (3H, m), 7. 51-7. 5	
	6 (2 H, m), 1 2. 0 9 (1 H, s).	
中間体	0.95 (3H, t, J=7.4), 1.45-1.58	3 2 8
1 1	(2 H, m), 2.06 (1 H, d, J = 3.6), 2.	(M+)
	64 (2H, t, J=7.4), 2.94 (2H, t, J	
	= 7.4), 3.68 (3H, s), 3.72-3.83	
	(2H, m), 3.94-4.02(1H, m), 6.9	
	1 (1 H, d, $J = 8.0$), 7.12-7.17 (2 H)	
	, m), 7. 29-7. 44 (3H, m), 7. 46-7	
	. 51 (2H, m).	
1 0	(DMSO-d6):0.85(3H, t, J=7.4)	3 1 4
	, 1. 26-1. 58 (2H, m), 2. 53 (2H, t	(M+)
	J = 7.4, 2.81 (2H, t, $J = 7.4$), 3	
	. 56-3.67 (1H, m), 3.77-3.90 (2	

1 1	H, m), 4.69 (1H, d, $J = 5$.2), 6.98	1
	-7. 02 (1H, m), 7. 13-7. 17 (2H, m	
), 7. 27-7. 41 (3H, m), 7. 51-7. 5	
	6 (2H, m), 12.09 (1H, s).	
中間体	1.01(3H, t, J=7.4), 2.50(2H, q	3 2 6
1 2	, J = 7.4), 2.64 (2H, t, J = 7.4), 2	(M+)
]	. 95 (2H, t, J=7.4), 3.68 (3H, s)	
	, 4. 47 (2H, s), 6. 76 (1H, d, J=8.	
-	2), 7.12 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7	
	. 19 (1H, d, J=2.2), 7.31-7.45 (
	3 H, m), 7.52-7.56 (2 H, m).	
1 1	1. 01 (3H, t, J=7.4), 2.50 (2H, q	3 1 4
	, J = 7.4), 2.69 (2H, t, J = 7.4), 2	(M+)
	. 95 (2H, t, J=7.4), 4.47 (2H, s)	
	, 6. 76 (1H, d, J=8. 2), 7. 14 (1H,	
	dd, J=8.2,2.2),7.20(1H,d,J=	
	2.2), 7.32-7.45 (3H, m), 7.52-	
	7.56(2H, m).	
中間体	1. 27 (3H, t, J=7.1), 2.63 (2H, t	3 4 2
1 3	, J = 7. 4), 2. 94 (2H, t, J = 7. 4), 3	(M+)
	. 67 (3H, s), 4. 23 (2H, q, J=7. 1)	
	, 4. 56 (2H, s), 6. 80 (1H, d, J=8.	
	5), 7. 10 (1H, dd, J=8. 5, 2. 4), 7	
	. 19 (1H, d, J=2.4), 7.29-7.44 (
	3 H, m), 7.57-7.62 (2 H, m).	
1 2	(DMSO-d6): 2.54(2H, t, J=7.4)	300
	2.80(2H, t, J=7.4), 4.66(2H,	(M+)
	s), 6.88 (1H, d, J=8.2), 7.12-7	
	. 18 (2H, m), 7. 27-7. 43 (3H, m),	
	7.53-7.58 (2H, m).	
中間体	2.65(2H, t, J=7.7), 2.96(2H, t	3 1 4
1 4	J = 7.7), 3.68 (3H, s), 4.45 (2H	(MH+)

WO 99/19291 PCT/JP98/04456 .

1 1	, s), 5.47 (1H, br), 6.25 (1H, br	1
), 6.86 (1H, d, J=8.2), 7.16-7.	
	19 (2H, m), 7.33-7.50 (5H, m).	
1 3	(DMSO-d6): 2.53(2H, t, J=7.7)	3 0 0
	, 2.81 (2H, t, J=7.7), 4.40 (2H,	(MH+)
	s), 6.90 (1H, d, J=9.3), 7.10 (2	
	H, br), 7. 15-7. 18 (2H, m), 7. 30	
	-7.44 (3H, m), 7.56-7.59 (2H, m	
)	
中間体	0. 75 (3H, t, J=7.4), 1.13-1.28	3 5 8
1 5	(2H, m), 1. 39-1. 48 (2H, m), 2. 6	(HHH)
	8 (2H, t, J=7.4), 3.00 (2H, t, J=	
	7. 4), 3. 57 (2H, t, J=6. 3), 3. 69	Ì
	(3H, s), 7.35-7.47 (4H, m), 7.5	
	0-7.56 (3H, m).	
1 4	0. 75 (3H, t, $J = 7.4$), 1: 13-1.26	3 4 4
	(2H, m), 1. 39-1. 49 (2H, m), 2. 7	(MH+)
	4 (2 H, t, J = 7.4), 3.01 (2 H, t, J =	
	7. 4), 3. 57 (2H, t, J=6. 3), 7. 36	
	-7.47 (4H, m), 7.50-7.57 (3H, m	
).	2 0 7
中間体	0. 78 (3H, t, J = 7. 4), 1. 19 - 1. 32	3 2 7
1 6	(2H, m), 1. 42-1. 52 (2H, m), 1. 5	(M+)
	8 (1 H, br), 2. 6 2 (2 H, t, J = 7. 4),	
	2.86 (2H, t, J=7.4), 3.42 (2H, t	
	, J=6.3), 3.68 (3H, s), 3.92 (1H	
	(1 H, d, J = 2. 2), 7. 27-7. 42 (3 H,	
	(1H, d, J = 2.2), 7.27 - 7.42 (3H, m), 7.53 - 7.57 (2H, m).	
中間体		3 7 0
1 7	(2H, m), 1. 43-1. 52 (2H, m), 2. 2	(MH+)
' '	1 (3 H, s), 2.66 (2 H, t, J = 7.4), 2	
	1 (011, 37, 2, 00 (211, 1, 3 = 1, 47, 2	Ī

		4
	. 95 (2H, t, J=7.4), 3.41 (2H, t,	
	J = 6.3), 3.68 (3H, s), 6.89 (1H,	
	d, $J = 2.2$), 7.30-7.44 (3H, m), 7	
	. 50-7.54 (2H, m), 7.94 (1H, br)	ŧ
	, 8. 23 (1 H, d, J = 2. 2).	
1 5	0.82(3H, t, J=7.4), 1.21-1.36	3 5 6
	(2H, m), 1. 42-1. 52 (2H, m), 2. 2	(HH)
	1 (3H, s), 2. 70 (2H, t, J=7. 4), 2	
	. 96 (2H, t, J=7.4), 3.41 (2H, t,	
	J = 6.3), 6.91 (1H, d, J = 2.2), 7.	
Ì	30-7.44 (3H, m), 7.50-7.54 (2H	
	, m), 7.98 (1H, br), 8.23 (1H, d,	
	J = 2.2).	
中間体	0.79 (3H, t, J=7.4), 1.17-1.30	405
18	(2H, m), 1. 42-1: 52 (2H, m), 2. 6	(M+)
	5 (2H, t, J=7.4), 2.95 (2H, t, J=	
	7. 4), 3. 09 (3H, s), 3. 40 (2H, t,	
	J=6.6), 3.69 (3H, s.), 6.92 (1H,	
	d, J=2.2), 7.04(1H, br), 7.32-	
	7.46 (4H, m), 7.49-7.54 (2H, m)	
1 6	0.78 (3H, t, J=7.4), 1.16-1.30	3 9 1
	(2H, m), 1. 42-1. 52 (2H, m), 2. 7	(M+)
	0 (2H, t, J=7.7), 2.96 (2H, t, J=	
	7.7), 3.08 (3H, s), 3.41 (2H, t,	
	J = 6.6), 6.94 (1H, d, $J = 2.2$), 7.	
	06 (1H, br), 7. 32-7. 46 (4H, m),	
	7. 50-7. 54 (2H, m).	
中間体	0.68-0.85 (2H, m), 0.98-1.22 (3 9 7
1 9	3 H, m), 1. 38-1. 67 (6 H, m), 2. 67	(M+)
	(2H, t, J=7.7), 2.99(2H, t, J=7	
	. 4), 3. 36 (2H, d, J=6.0), 3. 69 (

	3 H, s), 7. 36-7. 55 (7 H, m).	
中間体	0.77-1.20 (5H, m), 1.40-1.70 (3 6 7
2 0	7 H, m), 2.62 (2 H, t, J = 7.7), 2.8	(M+)
	5 (2H, t, J=7.4), 3.21 (2H, d, J=	
	6.0), 3.68 (3H, s), 3.91 (1H, br	
), 6. 55 (1H, d, J=1. 9), 6. 59 (1H	
	, d, J=1.9), 7.27-7.41 (3H, m),	
	7. 52-7. 56 (2H, m).	
中間体	0.85-1.33(5H, m), 1.40-1.75(410
2 1	6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 65 (2H, t	(MH+)
	, J = 7.7), 2.95 (2H, t, J = 7.7), 3	
	. 19 (2H, d, J=5.8), 3.68 (3H, s)	
	6. 89 (1H, d, J=2. 2), 7. 31-7. 4	
	3 (3H, m), 7.50-7.54 (2H, m), 7.	
-	96 (1H, br), 8. 22 (1H, d, J=2. 2)	
1 7	(DMSO-d6): 0.68-1.16(5H, m),	396
	1. 35-1. 62 (6H, m), 2. 08 (3H, s)	(HH+)
	, 2. 53 (2H, t, J=7.7), 2. 80 (2H,	
	t, $J = 7.4$), 3.17 (2H, d, $J = 5.8$),	
	6. 96 (1H, br), 7. 32-7. 51 (5H, m	
), 7. 64 (1H, br), 9. 13 (1H, br).	
中間体	i	445
2 2	6 H, m), 2.65 (2 H, t, J = 7.4), 2.9	(M+)
	5 (2H, t, J=7.4), 3.00 (3H, s), 3	
	19 (2H, d, J=6.0), 3.69 (3H, s)	
	, 6. 93 (1 H, d, $J = 2.2$), 7. 01 (1 H,	
	br), 7. 31-7. 53 (6H, m).	
1 8	0.75-1.30 (5H, m), 1.40-1.72 (
	6 H, m), 2. 70 (2 H, t, J = 7. 7), 2. 9	(HHH)
	6 (2 H, t, J = 7.4), 3.08 (3 H, s), 3	
	. 19 (2H, d, J=5.8), 6.93 (1H, d,	

1 1	J = 1.9), 7.03 (1 H, br), 7.32-7.	1
	5 3 (6 H, m).	
中間体	0.77-1.26 (5H, m), 1.40-1.72 (468
2 3	6H, m), 2.24 (3H, s), 2.66 (2H, t	(HH)
	, J = 7.4), 2.96 (2H, t, J = 7.4), 3	
	. 20 (2H, d, J=6.0), 3.68 (3H, s)	
	, 4. 73 (2H, s), 6. 94 (1H, d, J=2.	
	2), 7. 32-7. 44 (3H, m), 7. 49-7.	
	54 (2H, m), 8.26 (1H, d, J=2.2),	
	8.65(1H, br).	
1 9	(DMSO-d6): 0.75-1.21 (5H, m),	4 1 2
	1.40-1.66(6H, m), 2.54(2H, t,	(HH)
	J = 7.7), 2.82 (2H, t, J = 7.4), 3.	
	17 (2H, d, J=5.8), 4.01 (2H, s),	
	6. 94 (1H, d, J=2. 2), 7. 35-7. 54	
	(5H, m), 8. 21 (1H, d, J=1. 9), 9.	
	34 (1H, s).	
中間体	077-1.24 (5H, m), 1.36-1.72 (4 3 9
2 4	6 H, m), 2.65 (2 H, t, J = 7.7), 2.9	(MH+)
	3 (2H, t, J=7.4), 3.06 (6H, s), 3	
	. 19 (2H, d, J=6.3), 3.67 (3H, s)	
	, 6. 79 (1H, d, J = 2. 5), 7. 29 (1H,	ļ
	br), 7. 31-7. 43 (3H, m), 7. 49-7	
	. 53 (2H, m), 8. 08 (1H, d, J=2.2)	
2 0	0.77-1.24 (5H, m), 1.36-1.70 (425
	6 H, m), 2. 70 (2 H, t, J = 7. 7), 2. 9	(HHH)
	4 (2 H, t, J = 7.4), 3.07 (6 H, s), 3	ļ
	. 19 (2H, d, J=6.0), 6.81 (1H, d,	
	J = 2.2), 7.29 (1H, br), 7.31-7.	
	43 (3H, m), 7. 49-7. 53 (2H, m), 8	
	. 06 (1 H, d, J = 2. 2).	

中間体	0.79-1.27 (5H, m), 1.44-1.72 (474
2 5	6 H, m), 2.64 (2 H, t, J = 7.4), 2.9	(M+)
	2 (6 H, s), 2. 9 4 (2 H, t, J = 7. 4), 3	ļ
	. 20 (2H, d, J=5.8), 3.69 (3H, s)	
	, 6. 87 (1H, d, J=2. 2), 6. 98 (1H,	İ
	br), 7. 28 (1H, d, J=2.2), 7. 32-	
	7. 44 (3H, m), 7. 48-7. 54 (2H, m)	1
		İ
2 1	0.79-1.28(5H, m), 1.42-1.72(4 6 1
	6H, m), 2.69 (2H, t, J=7.4), 2.9	(MH+)
	1 (6 H, s), 2. 9 4 (2 H, t, J = 7. 4), 3	
	. 21 (2H, d, J=6.0), 6.88 (1H, d,	
	J = 2.2), 6.99 (1H, br), 7.30 (1H)	ľ
	d, J = 2. 2), 7. 32 - 7. 44 (3 H, m),	-
	7. 48-7. 53 (2H, m).	
中間体	0. 78-1. 28 (5H, m), 1. 40-1. 72 (4 1 1
2 6	6 H, m), 2. 65 (2 H, t, J = 7. 7), 2. 9	(MH+)
	4 (2 H, t, J=7.7), 3.20 (2 H, d, J=	
	6.0), 3.68 (3H, s), 4.75 (2H, br	
), 6.86 (1H, d, J=2.2), 7.05 (1H)	
	, br), 7.30-7.43(3H, m), 7.48-	
	7.53(2H, m), 7.80(1H, d, J=2.2	
	j .	
2 2	(DMSO-d6): 0.50-0.70(2H, m),	3 9 7
	0.90-1.18(3H, m), 1.42-1.65(
	6 H, m), 2.51 (2 H, t, J = 7.7), 2.7	
	7 (2 H, t, J = 7.7), 3.12 (2 H, d, J =	
	6.3), 6.28 (2H, br), 6.74 (1H, d	
	J = 2.2, 7.30-7.50 (5 H, m), 7.	
	78 (1H, br), 7. 92 (1H, d, J=2. 2)	
中間体	1.06-1.38(5H, m), 1.69-1.97(3 7 5

		/www.\
2 7	,,	(MH+)
	(1H, d, J=1.6), 7.85(1H, d, J=1)	
	. 6), 9. 82 (1H, s).	
中間体	0. 71-0. 90 (2H, m), 1. 02-1. 20 (3 2 5
2 8	3 H, m), 1. 43-1. 65 (6 H, m), 3. 58	(HH+)
l	(2H, d, J=6.0), 3.96 (3H, s), 7.	
	34-7.55 (7H, m), 9.93 (1H, s).	
中間体	0. 68-0. 86 (2H, m), 1. 02-1. 20 (3 9 4
2 9	3 H, m), 1. 3 4 (3 H, t, J = 7. 1), 1. 4	(M+)
	3-1.64(6H, m), $3.49(2H, d, J=6)$	
	. 3), 3. 92 (3H, s), 4. 26 (2H, q, J	
	= 7. 1), 6. 38 (1H, d, J=15. 9), 7.	
	0 6 (1 H, d, J = 1. 9), 7. 13 (1 H, d, J	
	= 1.9), 7.30-7.43 (3H, m), 7.49	
	-7.53(2H, m), 7.66(1H, d, J=15)	
	. 9).	
中間体	0.68-0.80(2H, m), 1.02-1.18(3 9 6
3 0	3 H, m), 1. 2 4 (3 H, t, J = 7. 1), 1. 4	(M+)
	4-1.63(6H, m), 2.64(2H, t, J=7	
	. 4), 2. 94 (2H, t, J=7. 4), 3. 41 (
	2 H, d, J = 6.3), 3.87 (3 H, s), 4.1	
	4 (2H, q, J=7.1), 6.74-6.78 (2H	
	, m), 7. 26-7. 41 (3H, m), 7. 49-7	
	. 53 (2H, m).	
2 3	0.68-0.80(2H, m), 1.02-1.17(3 6 8
	3 H, m), 1. 42-1. 63 (6 H, m), 2. 71	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.96 (2H, t, J=7	
	. 4), 3. 41 (2H, d, J=6.3), 3. 87 (
	3 H, s), 6. 75-6. 79 (2 H, m), 7. 28	
	-7.41 (3H, m), 7.49-7.53 (2H, m	
	· ·	
中間体	0.80-0.94(2H, m), 1.02-1.26(3 6 8
		ı

3 1	3 H, m), 1. 43-1. 70 (6 H, m), 2. 64	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.91 (2H, t, J=7	
	. 4), 3. 23 (2H, d, J=6. 0), 3. 68 (
	3H, s), 5. 85 (1H, s), 6. 70 (1H, d	
	, J = 2.2), 6.80 (1 H, d, J = 2.2), 7	
	. 31-7.43 (3H, m), 7.52-7.56 (2	
	H, m).	
2 4	0.80-0.94 (2H, m), 1.02-1.28 (3 5 4
	3 H, m), 1. 47-1. 70 (6 H, m), 2. 68	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.91 (2H, t, J=7	
	. 4), 3. 24 (2H, d, J=6.0), 6.71 (
	1 H, d, J = 2.2), 6.81 (1 H, d, J = 2.	
	2), 7. 31-7. 43 (3H, m), 7. 52-7.	
	56 (2H, m).	
中間体	1.06-1.40(5H, m), 1.70-1.94(296
3 2	6 H, m), 3. 90 (2 H, d, J=6.0), 6. 9	(M+)
	7 (1H, d, $J = 8.5$), 7.79 (1H, dd, J	
}	= 8.5, 2.2), 8.07 (1H, d, J = 2.2)	
	, 9. 83 (1H, s).	
中間体	0.90-1.31 (5H, m), 1.59-1.83 (400
3 3	6 H, m), 3.86 (2 H, d, J=6.0), 3.7	(M+)
	1 (2 H, d, J = 6.0), 5.12 (2 H, s), 7	
	. 00-7.06 (3H, m), 7.26-7.51 (7	
	H, m), 7. 79-7. 84 (2H, m), 9. 91 (
	1 H, s).	
中間体	0.95-1.32 (5H, m), 1.60-1.82 (456
3 4	6 H, m), 3. 78-3. 80 (5 H, m), 5. 11	(M+)
	(2H, s), 6. 33 $(1H, d, J = 15.9)$, 6	
	. 92 (1H, d, J=8.5), 7.00-7.05 (
	2 H. m), 7. 18-7. 50 (9 H, m), 7. 68	
ŀ	(1H, d, J=15.9).	
中間体	0.90-1.34 (5H, m), 1.54-1.83 (3 6 8

35	6 H, m), 2.63(2 H, t, J = 7.4), 2.9	(M+)
	2 (2 H, t, J = 7.4), 3.68 (3 H, s), 3	
	. 71 (2H, d, J=6.0), 4.89 (1H, br	
), 6.84-6.90 (3H, m), 7.06-7.1	
	5 (2H, m), 7. 41-7. 46 (2H, m).	
2 5	0.86-1.30 (5H, m), 1.56-1.80 (3 5 4
	6 H, m), 2. 68 (2 H, t, J = 7. 4), 2. 9	(M+)
	3 (2H, t, J=7.4), 3.71 (2H, d, J=	
	6.0), 6.83-6.89 (3H, m), 7.07-	
	7. 14 (2H, m), 7. 39-7. 45 (2H, m)	
中間体	0.96-1.32 (5H, m), 1.65-1.83 (3 2 4
3 6	6H, m), 3.85-3.87 (5H, m), 6.94	(M+)
1	-6.98(2 H, m), 7.04(1 H, d, J = 8.	
·	5), 7. 47-7. 51 (2H, m), 7. 79-7.	
	84 (2H, m), 9. 92 (1H, s).	
中間体	· ·	1
3 7	6 H, m), 3. 79-3. 86 (8 H, m), 6. 34	(M+)
	(1H, d, J=15.9), 6.92-6.97(3H)	
	, m), 7. 41-7. 51 (4H, m), 7. 68 (1	
	H, d, $J = 15.9$).	3 8 2
中間体		(M+)
3 8	6 H, m), 2. 6 3 (2 H, t, J = 7. 4), 2. 9 2 (2 H, t, J = 7. 4), 3. 6 7 (3 H, s), 3	\
	$\begin{bmatrix} 2 & (2 & H, t), & J = 7, & 47, & 3, & 6 & (6 & H, 6), \\ . & 7 & 2 & (2 & H, t), & J = 6, & 0 & 1, & 3, & 8 & 5 & (3 & H, s) \end{bmatrix}$	
	, 6. 86 (1H, d, J=8. 2), 6. 90-6. 9	
	6 (2 H, m), 7. 08 (1 H, dd, J = 8. 2, 2	
	(211, 111), 7. 00 (111, 22, 2), 7. 45-	
	7. 50 (2H, m).	
2 6	0. 92-1. 30 (5H, m), 1. 60-1. 80 (3 6 8
	6 H, m , 2. $6 8 (2 H, t, J = 7.4)$, 2. 9	(M+)
	3 (2 H, t, J = 7.4), 3.72 (2 H, d, J =	
i	l e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	•

	2 2 2 2 4 2 3 2 4 2 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	1
<u> </u>	6. 0), 3. 85 (3H, s), 6. 87 (1H, d,	ŀ
1	J = 8.2), 6.90-6.96 (2H, m), 7.0	
	9 (1H, dd, $J=8$. 2, 2. 2), 7. 15 (1H)	
	, d, J = 2.2), 7.45-7.50 (2H, m).	
2 7	0. 90-1. 32 (5H, m), 1. 57-1. 80 (3 3 8
	6 H, m), 2.53 (2 H, t, J=7.4), 2.9	(WH+).
	.6 (2H, t, $J = 7.4$), 3.72 (2H, d. $J =$	1
	5.8), 6.88 (1H, d, J=8.2), 7.13	
	(1H, dd, J=8.2,2.2),7.17(1H,	
	d, J=2.2), 7.25-7.42(3H, m), 7	
	. 50-7. 55 (2H, m).	
中間体	2.76(2H, t, J=6.6), 3.60(2H, t	298
3 9	, J=6.6), 3.70 (3H, s), 3.88 (3H	(H+)
	, s), 7. 02 (1H, d, J=8.5), 7. 33-	
	7. 45 (3H, m), 7. 50-7. 53 (2H, m)	
	7. 97 (1H, d, J=2. 2), 8. 00 (1H.	
	d d. J = 8. 5, 2. 2).	
中間体	1. 92-2. 02 (2H, m), 2. 39 (2H, t,	284
4 0	J = 7.4), 2.66 (2H, t, $J = 7.4$), 3.	(M+)
	79 (3H, s), 5. 10 (1H, s), 6. 89-6	
	. 92 (1H, m), 7. 11-7. 14 (2H, m),	
	7. 29-7. 43 (3H, m), 7. 51-7. 54 (
	2 H, m).	
中間体	1.90-2.00(2H, m), 2.35(2H, t,	2 7 0
4 1	J = 7.4), 2.62 (2H, t, $J = 7.4$), 3.	(M+)
	66 (3H, s), 5. 10 (1H, s), 6. 91 (1	
	H, d, $J = 7.7$), 7.05-7.09 (2H, m)	
	, 7. 37-7. 52 (5H, m).	
中間体	0. 90 (3H, t, J=7.4), 1.34-1.46	3 2 6
4 2	(2H, m), 1.64-1.73(2H, m), 1.9	(M+)
	1-2.01 (2H, m), 2.35 (2H, t, J=7	
	. 4), 2.63 (2H, t, J=7.4), 3.66 (
ı	1	•

2 8	3 H, s), 3. 9 3 (2 H, t, J = 6. 3), 6. 8 9 (1 H, d, J = 8. 2), 7. 0 9 (1 H, d d, J = 2. 5, 8. 2), 7. 1 4 (1 H, d, J = 2. 5) , 7. 27-7. 42 (3 H, m), 7. 52-7. 56 (2 H, m). 0. 9 0 (3 H, t, J = 7. 4), 1. 3 3-1. 47	3 1 2
	(2H, m), 1. 62-1. 72 (2H, m), 1. 9	(M+)
	2-2.02(2H, m), 2.39(2H, t, J=7	
	. 4), 2.66 (2H, t, J=7.4), 3.93 (
	2 H, t, J=6.3), 6.90 (1 H, d, J=8.	
	5), 7. 10 (1H, dd, J=2.5, 8.5), 7	ļ
	14 (1H, d, $J = 2.5$), 7.30-7.41 (
	3 H, m), 7. 53-7. 56 (2 H, m).	3 2 6
中間体	0. 93 (6H, d, J=6.3), 1. 91-2. 04	3 Z 0 (M+)
4 3	(3H, m), 2. 35 (2H, t, J=7. 4), 2.	(101)
	63 (2H, t, J=7.4), 3.66 (3H, s), 3.69 (2H, d, J=6.3), 6.88 (1H, d	
	J = 8.2, 7.09 (1H, dd, $J = 8.2$, 2	
	2), 7. 14 (1H, d, J=2.2), 7. 27-	
	7. 41 (3H, m), 7. 52-7. 56 (2H, m)	
	1.	
2 9	0. 93 (6H, d, J=6. 3), 1. 92-2. 04	3 1 2
	(3H, m), 2.39 (2H, t, J=7.4), 2.	(M+)
	66 (2H, t, J=7.4), 3.69 (2H, d, J	
	= 6.3), 6.88 (1H, d, J=8.2), 7.0	
	9 (1 H, dd, J = 8. 2, 2. 2), 7. 15 (1 H	
	, d, $J = 2.2$), 7.27-7.41 (3H, m),	
	7. 53-7. 56 (2H, m).	
中間体	0.86 (3H, t, $J = 7.4$), 1.18 (3H, d	3 2 6
4 4	J = 6.0, 1.44-1.71 (2H.m), 1.	(M+)
	9 1 - 2. 0 1 (2 H, m), 2. 3 5 (2 H, t, J =	
	7. 4), 2. 63 (2H, t, J = 7. 4), 3. 66	

		, 1
İ	(3H, s), 4. 16-4. 22 (1H, m), 6. 8	
	9 (1 H, d, J = 8. 2), 7. 07 (1 H, dd, J	
	= 8. 2, 2. 2), 7. 13 (1 H, d, J = 2. 2)	•
	, 7. 25-7. 41 (3H, m), 7. 52-7. 56	
	(2 H, m).	
3 0	0.86 (3H, t, J=7.4), 1.17 (3H, d	3 1 1
	, J = 6.0), 1.44-1.71 (2H, m), 1.	(M-H-)
	91-2.01 (2H, m), 2.38 (2H, t, J=	
	7. 4), 2. 64 (2H, t, J=7. 4), 4. 12	
	-4. 24 (1H, m), 6. 89 (1H, d, J=8.	1
	5), 7. 07 (1H, dd, J=8. 5, 2. 2), 7	
	. 13 (1H, d, 丁=2.2), 7.25-7.40 (
	3 H, m), 7.52-7.55 (2 H, m).	
中間体	0.88(3H, t, J=7.1), 1.26-1.40	340
4 5	(4H, m), 1.65-1.75(2H, m), 1.9	(M+)
	1-2.01(2H, m), 2.35(2H, t, J=7	
	. 4), 2.63(2H, t, J=7.4), 3.66(
	$3 \cdot H$, s), 3. 92 (2H, t, J=6.6), 6. 8	1
	9 (1 H, d, J = 8. 2), 7. 0 9 (1 H, dd, J	
	$= 8. \ 2. \ 2. \ 2)$, 7. 14 (1H, d, $J = 2. \ 2$)	
	, 7. 27-7. 41 (3.H, m), 7. 52-7. 56	:
1.	(2H, m).	
3 1	0.88(3H, t, J=7.1), 1.26-1.38	3 2 6
	(4H, m), 1.65-1.75(2H, m), 1.9	(M+)
	1-2.01(2H, m), 2.39(2H, t, J=7	
	. 4), 2.65 (2H, t, J=7.4), 3.92 (
	2 H, t, $J = 6$. 6), 6.89 (1 H, d, $J = 8$.	
	5), 7. 09 (1H, dd, J=8. 5, 2. 2), 7	
	. 14 (1H, d, J=2.2), 7.27-7.41 (
	3 H, m), 7.51-7.55 (2 H, m).	
中間体	0.85 (3H, t, J=7:4), 1.17 (3H, d	3 4 0
4 6	J = 6.3, 1.25-1.69(4H, m), 1.	(M+)
•	•	

		1
	91-2.01(2H, m), 2.35(2H, t, J=	1
	7.4), 2.63(2H, t. J=7.4), 3.66	
	(3H, s), 4. 19-4. 30 (2H, m), 6. 8	
	9 (1H, d, J=8.2), 7.07 (1H, dd, J	
	= 2. 2, 8. 2), 7. 13 (1H, d, J=2. 2)	
	7. 25-7. 40 (3H, m), 7. 52-7. 55	
	(2H, m)	
3 2	0.86(3H, t, J=7.4), 1.17(3H, d	3 2 6
ļ	, J = 6.3), 1.25-1.69 (4H, m), 1.	(M+)
	92-2.02(2H, m), 2.40(2H, t, J=	1
Ì	7. 4), 2. 65 (2H, t, J=7. 4), 4. 1.9	
ŀ	-4.30 (2H, m), 6.89 (1H, d, J=8.	
	2), 7. 08 (1H, dd, J=2. 2, 8. 2), 7	
	. 13 (1H, d, J=2.2), 7.26-7.40 (
	3 H, m), 7.51-7.54 (2 H, m).	
中間体	0.84-0.93(6H, m), 1.09-1.82(3 4 0
4 7	3 H, m), 1. 9 1 - 2. 0 1 (2 H, m), 2. 3 5	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.63(2H, t, J=7	
	. 4), 3.66 (3H, s), 3.70-3.79 (2	
	H, m), 6.88 (1H, d, $J=8.2$), 7.09	
	(1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.14(1H,	
	d, $J = 2.2$), 7.25-7.41 (3H, m), 7	
	. 5 1 - 7 . 5 5 (3 H, m) .	
3 3	0.84-0.93 (6H, m), 1.11-1.82 (3 2 6
	3 H, m), 1. 9 1 - 2. 0 1 (2 H, m), 2. 3 6	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.64(2H, t, J=7)	
	. 4), 3.66-3.81 (2H, m), 6.88 (1	
	H, d, $J = 8.2$), 7.08 (1H, dd, $J = 8$.	
	2, 2, 2), 7, 14 (1H, d, J=2, 2), 7.	
	26-7.40 (3H, m), 7.51-7.55 (3H	
·	, m) .	
中間体	0.87 (6H, d, J=6.6), 1.58 (2H, q	3 4 0

48	, J = 7. 4), 1. 65-1. 79 (1H, m), 1.	(M+)
	91-2.01(2H, m), 2.35(2H, t, J=	1
	7. 4), 2. 63 (2H, t. J=7. 4), 3. 66	
	(3H, s), 3. 95 (2H, t, J=6. 6), 6.	
	90 (1H, d, J=8.2), 7.09 (1H, dd.	
	J = 2. 2, 8. 2), 7. 14 (1 H, d, J = 2. 2)	
), 7. 27-7. 41 (3H, m), 7. 51-7. 5	
	5 (2H, m).	
3 4	0.87 (6H, d, J=6.6), 1.59 (2H, q	3 2 6
	, J = 6.6), 1.65-1.78 (1H, m), 1.	(H+)
	92-2.02(2H, m), 2.39(2H, t, J=	
	7.4), 2.65 (2H, t, J=7.4), 3.95	
	(2H, t, J=6.6), 6.90(1H, d, J=8)	• •
	. 2), 7. 09 (1H, dd, J=2.2, 8.2).	
	7. 14 (1H, d, J=2.2), 7.27-7.41	
	(3H, m), 7.51-7.55 (2H, m).	
中間体	1. 48-1. 84 (8H, m), 1. 91-2. 01 (3 3 8
4 9	2 H, m), 2.35 (2 H, t, J = 7.4), 2.6	(M+)
	3 (2H, t, J=7.4), 3.66 (3H, s), 4	
Ì	. 67-4.72 (1H, m), 6.89 (1H, d, J	
	=8.2), 7.07 (1H, dd, J=8.2, 2.2	
), 7. 13 (1H, d, $J = 2$. 2), 7. 25-7.	
	40 (3H, m), 7. 50-7. 54 (2H, m).	
3 5	1. 48-1. 84 (8H, m), 1. 92-2. 02 (1 1
	2 H, m), 2. 39 (2 H, t, J = 7. 4), 2. 6	(M+)
	5 (2H, t, J=7.4), 4.67-4.72 (1H	
Ì	, m), 6.89 (1 H, d, J = 8.2), 7.08 (
-	1 H, dd, J = 8. 2, 2. 2), 7. 14 (1 H, d	
	, J = 2. 2), 7. 27-7. 40 (3 H, m), 7.	
· ·	50-7.54(2H, m).	3 5 2
中間体	1. 20-1. 88 (10H, m), 1. 90-2. 01	
5 0	(2H, m), 2. 34 $(2H, t, J = 7.4)$, 2.	(H+)

	·	_
	6 2 (2 H, t, J = 7.4), 3.65 (3 H, s),	
	4. 08-4. 16 (1H, m), 6. 90 (1H, d,	
	J = 8.5), 7.06 (1H, dd, $J = 8.5$, 2.	
	2), 7. 14 (1H, d, J=2.2), 7. 25-7	ļ
	. 40 (3H, m), 7. 50-7. 57 (2H, m).	
3 6	1. 20-1. 86 (10H, m), 1. 90-2. 02	3 3 8
	(2H, m), 2.39 (2H, t, J=7.4), 2.	(M+)
	65 (2H, t, J=7.4), 4.08-4.16 (1	
	H, m), 6. 91 (1H, d, $J = 8.5$), 7. 07	
	(1H, dd, J=8.5, 2.2), 7.14 (1H,	
	d, J = 2.2), 7.25-7.41 (3H, m), 7	
	. 54-7. 57 (2H, m).	
中間体	1. 21-1. 34 (2H, m), 1. 48-1. 60 (3 5 2
5 1	4 H, m), 1. 69-1. 79 (2 H, m), 1, 91	(M+)
	-2. 01 (2H, m), 2. 22-2. 32 (1H, m	
), 2. 35 (2H, t, J=7. 4), 2. 63 (2H)	
	, t, $J = 7.4$), 3.66 (3H, s), 3.81 (
ļ	2 H, d, J = 6.6), 6.89 (1 H, d, $J = 8$.	
	2), 7.09 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7	
	. 14 (1H, d, J=2.2), 7.27-7.41 (
	3 H, m), 7. 5 3 - 7. 5 7 (2 H, m).	
3 7	1. 23-1. 33 (2H, m), 1. 49-1. 60 (3 3 8
	4 H, m), 1. 6 9 - 1. 7 9 (2 H, m), 1. 9 1	(M+)
	-2.01(2H, m), 2.22-2.32(1H, m	
), 2. 39 (2H, t, J=7.4), 2. 65 (2H)	
	, t, $J = 7.4$), 3.80 (2H, d, $J = 6.6$)	
	, 6. 88 (1H, d, J=8. 2), 7. 09 (1H,	
	dd, $J = 8$. 2, 2. 2), 7. 14 (1H, d, $J =$	
	2. 2), 7. 26-7. 41 (3H, m), 7. 52-	
	7.56(2H, m).	
中間体	0.93-1.28 (5H, m), 1.64-1.77 (
5 2	6 H, m), 1. 90-2. 00 (2 H, m), 2. 35	(M+)

	(2 H, t, J = 7.4), 2.63 (2 H, t, J = 7)	
	. 4), 3. 66 (3H, s), 3. 72 (2H, d, J	
	= 6.0), $6.88(1H, d, J=8.2)$, 7.0	
	9 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.14 (1H)	
	, d, $J = 2.2$), 7.26-7.42(3H, m),	
	7. 52-7. 56 (2H, m).	
3 8	0.96-1.26 (5H, m), 1.68-1.77 (3 5 2
	6 H, m), 1. 9 2 - 2. 0 2 (2 H, m), 2. 3 9	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.66 (2H, t, J=7	
	. 4), 3. 72 (2H, d, J=6.0), 6.88 (
	1 H, d, J = 8. 2), 7. 09 (1 H, dd, J = 8	
	. 2, 2. 2), 7. 14 (1H, d, J=2. 2), 7	
	. 28-7. 41 (3H, m), 7. 53-7. 55 (2	
	H, m).	
中間体	1.66-1.81 (4H, m), 0.86 (3H, t,	3 8 4
5 3	J = 7.4), 1.91-2.01(2H, m), 2.0	(H+)
	3 (3H, s), 2.35 (2H, t, J=7.4), 2	
	. 64 (2H, t, J=7.4), 3.66 (3H, s)	
	3. 95 (2H, t, J=5.8), 4.03 (2H,	
	t, $J = 6.3$), $6.89(1H, d, J = 8.2)$,	
	7.09(1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.14	
	(1 H, d, J = 2.2), 7.26-7.41(3 H,	
	m), 7.51-7.54(2H, m).	·
3 9	1.58-1.67(2H, m), 1.74-1.83(3 2 8
	2 H, m), 1. 91-2. 01 (2 H, m), 2. 39	(M+)
	(2H, t, J=7.4), 2.66(2H, t, J=7)	
	. 4), 3. 58 (2H, t, J=6.3), 3. 97 (
	2 H, t, $J = 6.3$), 6.90 (1 H, d, $J = 8$.	
	2), 7. 10 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7	
	. 14 (1H, d, J=2.2), 7.26-7.42 (
	3 H, m), 7.50-7.53 (2 H, m).	
中間体	1. 20 (3H, d, J=6.3), 1. 90-2.00	3 8 4

54	(7 H, m), 2.35 (2 H, t, J = 7.4), 2.	(M+)
	63 (2H, t, J=7.4), 3.66 (3H, s),	
	3. 96 (2H, t, J=6.3), 4. 98-5. 09	
	(1H, m), 6.88 (1H, d, J=8.2), 7.	
	0 9 (1 H, dd, J = 8. 2, 2. 2), 7. 1 4 (1	
	H, d, $J = 2.2$), 7. $28 - 7.53$ (5H, m)	
4 0	1. 15 (3H, d, J=6.3), 1. 83 (2H, q	3 2 8
	, J = 6.3), 1.91-2.01 (2H, m), 2.	(H+)
	39 (2H, t, J=7.4), 2.66 (2H, t, J	
	= 7. 4), 3. 84-3. 97 (1H, m), 3. 99	Ì
	-4.17 (2H, m), 6.92 (1H, d, $J=8$.	
	2), 7. 10-7. 13 (2H, m), 7. 28-7.	
	50 (5H, m).	
中間体	0. 94 (3H, t, $J = 7$. 4), 1. 44-1. 54	3 4 2
5 5	(2H, m), 1. 91-2. 01 (2H, m), 2. 1	(M+)
:	3 (1H, br), 2.34 (2H, t, J=7.4),	
	2.63(2H, t, J=7.4), 3.65(3H, s	
}), 3. 72-3. 78 (2H, m), 3. 94-4. 0	
	2 (1 H, m), 6.90 (1 H, d, J=8.2), 7	
	1.10 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.14 (
	1 H, d, $J = 2.2$), 7.28-7.42 (3 H, m	
), 7. 47-7. 51 (2H, m).	
4 1	0. 95 (3H, t, J=7.4), 1.45-1.55	3 2 8
\{	(2H, m), 1. 91-2. 01 (2H, m), 2. 0	(M+)
	9 (1H, br), 2.38 (2H, t, J=7.4),	
	2.66 (2H, t, J=7.4), 3.73-3.80	
	(2H, m), 3. 94-4. 02 (1H, m), 6. 9	
	1 (1H, d, J=8.2), 7.11 (1H, dd, J	
	= 8. 2, 2. 2), 7. 14 (1H, d, J = 2. 2)	
	, 7. 29-7. 43 (3H, m), 7. 48-7. 51	

	(2H, m).	1
++ 89 A-		3 4 2
中間体		(M+)
5 6	(2H, m), 1. 31 2. 01 (21, m)	
	3 (1H, br), 2.34 (2H, t, J=7.4),	
	2. 63 (2H, t. J=7. 4), 3. 65 (3H, s	
), 3, 72-3, 78 (2H, m), 3, 94-4, 0	
	2 (1H, m), 6. 90 (1H, d, J=8. 2), 7	
	. 10 (1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.14 (
	1 H, d, J = 2.2), 7.28-7.42 (3 H, m)	
), 7. 47-7. 51 (2H, m).	
4 2	0.95 (3H, t, J=7.4), 1.45-1.55	3 2 8
	(2H, m), 1. 91-2. 01 (2H, m), 2. 0	(M+)
	9 (1H, br), 2. 38 (2H, t, J=7.4),	
	2.66 (2H, t, J=7.4), 3.73-3.80	!
	(2H, m), 3.94-4.02(1H, m), 6.9	
	1 (1H, d, $J=8.2$), 7.11 (1H, dd, J	
	= 8. 2. 2. 2). 7. 14 (1H, d. J = 2. 2)	
	7. 29-7. 43 (3H, m), 7. 48-7. 51	
	(2H, m).	
中間体	0.94 (3H, t, J=7.4), 1.44-1.54	3 4 2
5 7	(2H, m), 1.91-2.01(2H, m), 2.1	(M+)
	3 (1H, br), 2.34 (2H, t, J=7.4),	
	2. 63 (2H, t, J=7. 4), 3. 65 (3H, s	
), 3. 72-3. 78 (2H, m), 3. 94-4. 0	
	2 (1H, m), 6. 90 (1H, d, J=8. 2), 7	
	1.10 (1 H, dd, J = 8.2, 2.2), 7.14 (
	1 H, d, J = 2.2), 7.28-7.42 (3 H, m)	
), 7. 47-7. 51 (2H, m).	
4 3	0. 95 (3H, t, J=7.4), 1.45-1.55	3 2 8
İ	(2H, m), 1. 91-2. 01 (2H, m), 2. 0	(M+)

1 1	9 (1 H, br), 2. 38 (2 H, t, J=7. 4),	ł
	2. 66 (2 H, t, J=7. 4), 3. 73-3. 80	ļ
	(2 H, m), 3. 9 4 - 4. 0 2 (1 H, m), 6. 9	
	1 (1 H, d, J = 8. 2), 7. 11 (1 H, dd, J	Ì
	= 8. 2, 2. 2), 7. 14 (1 H, d, J = 2. 2)	
	, 7. 29-7. 43 (3H, m), 7. 48-7. 51	
	(2H, m).	l
中間体	1. 91-2. 01 (2H, m), 2. 35 (2H, t,	3 4 2
5 8	J = 7.4), 2.64 (2H, t, $J = 7.4$), 3.	(M+)
38		(1477)
1	66 (3H, s), 3. 77 (3H, s), 4. 57 (2	
	H, s), 6. 80 (1H, d, J=8. 2), 7. 09	
	(1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.16(1H,	
	d, J = 2.2), 7.29-7.44 (3H, m), 7	
	. 57-7. 61 (2H, m).	
4 4	(CD3OD): 1.86-1.96(2H, m), 2.	3 1 4
	31 (2H, t, J=7.4), 2.64 (2H, t, J	(M+)
	= 7. 4), 4. 58 (2H, s), 6. 89 (1H, d	
	J = 8.2, 7.10-7.14(2H, m), 7.	
	25-7.44 (3H, m), 7.54-7.58 (2H	
	, m).	
中間体	1.91-2.01(2H, m), 2.34(2H, t,	3 2 3
5 9	J = 7.4), 2.62-2.69 (4H, m), 3.6	(M+)
	6 (3 H, s), 4. 0 9 (2 H, t, J = 6. 6), 6	i
	88 (1H, d, J=8.2), 7.11 (1H, dd	
	J = 8.2, 2.2), 7.17 (1H, d, J = 2.	
	2), 7. 29-7. 44 (3H, m), 7. 52-7.	
	56 (2H, m).	
4 5	(CD3OD): 1.86-1.96(2H, m), 2.	3 2 8
	3 1 (2 H, t, J = 7.4), 2.61-2.67 (4	(H+)
	H. m), 4. 19 (2H, t, $J = 6.0$), 6.98	
	-7. 01 (1H, m), 7. 12-7. 15 (2H, m	
), 7. 22-7. 37 (3H, m), 7. 45-7. 4	
i	· ·	•

1	9 (2H, m)	
中間体	1. 24 (3H, t, J=7. 1), 1. 91-2. 06	3 8 4
60	(4H, m), 2.35 (2H, t, J=7.4), 2.	(M+)
	39 (2H, t, J=7.4), 2.63 (2H, t, J	
	= 7.4), 3.66 (3H, s), 3.97 (2H, t	
	, J=6.0), 4.10 (2H, q, J=7.1), 6	
	. 89 (1H, d, J=8.2), 7.09 (1H, dd	
	, $J = 8$: 2, 2. 5), 7. 14 (1H, d, $J = 2$.	i
	5), 7. 28-7. 42 (3H, m), 7. 49-7.	
	53 (2H, m).	
4 6	1.94-2.05 (4H, m), 2.37 (2H, t,	3 4 2
	J = 7. 4), 2. 44 (2H, t, J = 7. 4), 2.	(M+)
	66 (2H, t, J=7.4), 3.99 (2H, t, J	
	= 6.0), 6.89 (1H, d, $J = 8.2$), 7.0	
	8-7. 12 (2H, m), 7. 28-7. 41 (3H,	
	m), 7. 48-7. 51 (2H, m).	
中間体	1. 91-2. 02 (2H, m), 2. 36 (2H, t,	3 2 8
6 1	J = 7. 4), 2. 66 (2 H, t, J = 7. 4), 3.	(MH+)
	67 (3H, s), 4. 45 (2H, s), 6. 85-6	
	88 (1H, m), 7. 13-7. 17 (2H, m),	
	7. 32-7. 51 (5H, m).	
4 7	(DMSO-d6):1.66-1.76(2H, m),	3 1 4
	2. 21 (2H, t, J=7. 4), 2. 57 (2H, t	(MH+)
	, J = 7. 4), 4. 40 (2 H, s), 6. 89 - 6.	ļ '
	9 2 (1 H, m), 7. 10 - 7. 15 (4 H, m), 7	
	. 30-7. 44 (3H, m), 7. 56-7. 59 (2	
4.88.0	H, m), 11.83, (1H, br).	0.5.6
	1. 90-2. 00 (2H, m), 2. 35 (2H, t,	3 5 6
6 2	J = 7. 4), 2. 63 (2 H, t, J = 7. 4), 2.	(MH+)
	88 (3H, s), 2. 92 (3H, s), 3. 66 (3	
	H, s), 4. 63 (2H, s), 6. 93 (1H, d,	
	J = 8.2), 7.09 (1 H, dd, $J = 8.2$, 2.	

	2), 7. 14 (1H, d, J=2.2), 7. 26-7	
	. 42 (3H, m), 7. 52-7. 55 (2H, m)	
4.8	1. 91-2. 01 (2H, m), 2. 38 (2H, t,	3 4 2
	J=7.4), 2.65 (2H, t, J=7.4), 2.	(MH+)
	87 (3H, s), 2. 91 (3H, s), 4. 63 (2	
	H, s), 6.93 (1H, d, J=8.2), 7.10	
	(1H, dd, J=8.2, 2.2), 7.13 (1H,	
	d, J = 2.2), 7.26-7.41 (3H, m), 7	
	. 50-7.54 (2H, m).	
中間体	0.98(3H, t, J=7.1), 1.09(3H, t	3 8 4
6 3	, J = 7. 1), 1. 90-2. 00 (2H, m), 2.	(MH+)
	35 (2H, t, J=7.1), 2.63 (2H, t, J	
	= 7. 1), 3. 21 (2H, q, J=7. 1), 3. 3	
	5 (2 H, q, J = 7. 1), 3. 6 6 (3 H, s), 4	
	. 60 (2H, s), 6. 92 (1H, d, J=8. 2)	
	, 7. 09 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2), 7. 1	
	4 (1 H, d, $J = 2$. 2), 7. 27-7. 41 (3 H)	
	, m), 7.52-7.56 (2H, m).	
4 9	0.97 (3H, t, J=7.1), 1.09 (3H, t	370
	J = 7.1, 1.91-2.01(2H, m), 2.	(MH+)
	38 (2H, t, J=7.1), 2.65 (2H, t, J	
	= 7.1), 3.21 (2H, q, J=7.1), 3.3	
	5 (2 H, q, J = 7.1), 4.60 (2 H, s), 6	
	J = 8.2, 7.09 (1H, dd	
	J = 8.2, 2.2), 7.14 (1H, d, J = 2.	,
	2), 7. 26-7. 41 (3H, m), 7. 52-7.	
	5 5 (2 H, m).	
中間体	0.75 (2H, t, J=7.4), 1.14-1.28	3 7 2
6 4	(2H, m), 1. 39-1. 49 (2H, m), 1. 9	(HHH)
	4-2.05(2H, m), 2.38(2H, t, J=7)	
	. 4), 2. 70 (2H, t, J=7. 4), 3. 57 (
	2 H, t, J = 6.3, 3.68 (3 H, s), 7.3	

	2 50-7 56 (34)	1
	4-7. 47 (4H, m), 7. 50-7. 56 (3H,	
	m).	
50	0. 75 (3H, t, $J = 7.4$), 1. 13-1. 26	358
	(2H, m), 1. 39-1. 49 (2H, m), 1. 9	(MH+)
	5-2.05(2H, m), 2.43(2H, t, J=7	· .
	. 4), 2. 73 (2H, t, J=7. 4), 3. 57 (
	2H, t, J=6.3), 7.35-7.47 (4H, m	
), 7. 51-7. 55 (3H, m).	
中間体	0.78 (3H, t, J=7.4), 1.19-1.32	3 4 1
6 5	(2H, m), 1. 41-1. 51 (2H, m), 1. 5	(H+)
	7 (1H, br), 1.89-1.99 (2H, m), 2	
	. 35 (2H, t, J=7.4), 2.56 (2H, t,	
	J=7.4), 3.43 (2H, t, J=6.3), 3.	
	66 (3H, s), 3. 92 (1H, br), 6. 54 (
	1H, d, $J = 2$. 2), 6. 57 (1H, d, $J = 2$.	
	2), 7. 26-7. 42 (3H, m), 7. 54-7.	
	58 (2H, m).	
中間体	0.79&0.81 (3H (1:2), eacht, J=	369
6 6	7.4),1.18-1.29(2H, m),1.31-	(M+)
Ì	1.46 (2H, m), 1.92-2.03 (2, m),	
	2.33-2.40(2H, m), 2.65(2H, t,	
	J = 7. 4), 3. 40 & 3. 42 (2 H (1:2), e	
	acht, J=6.3), 3.67&3.68(3H(2	!
	:1), eachs), 6. 91&6. 95 (1H (2:	
	1), eachd, J=1.9), 7.32-7.44 (
	3 H, m), 7. 51-7. 56 (2 H, m), 7. 79	
	(1/3H, br), 7. 92 (2/3, br), 7. 0	
	3 & 8. 2 2 (1 H (1:2), d, J=1.9), 8.	
	49 (2/3 H, d, J = 1.6), 8.83 (1/3 H)	1
	, d, J = 1 1. 5).	
5 1	0.75&0.79(3H(1:2), eacht, J=	3 5 5
	7. 4), 1. 16-1. 31 (2H, m), 1. 40-	(M+) ·

1 . 1	1.53(2H, m), 1.94-2.04(2, m),	1
	2. 36-2. 44 (2H, m), 2. 68 (2H, t,	
	J = 7. 4), 3. 40 & 3. 42 (2 H (1:2), e	
,	acht, J=6.3), 6.91&6.96 (1H (2	}
	: 1), eachd, J=1, 9), 7, 30-7, 44	
	(3H, m), 7.51-7.57 (2H, m), 7.9	
	6 (2/3H, br), 8.14 (1/3, br), 7.	
	03&8.22(1H(1:2),d,J=1.9),8	
	. 50 (2/3H, d, J=1.6), 8.82 (1/3	
	H, d, $J = 11.5$).	
中間体	0.82(2H, t, J=7.4), 1.24-1.37	3 8 4
6 7	(2H, m), 1. 43-1. 53 (2H, m), 1. 9	(MH+)
	2-2.03(2H, m), 2.21(3H, s), 2.	
	36 (2H, t, J=7.4), 2.65 (2H, t, J	
	= 7. 4), 3. 41 (2H, t, J=6. 3), 3. 6	
	6 (3H, s), 6.87 (1H, d, J=2.2), 7	
	. 30-7.44 (3H, m), 7.50-7.55 (2	
Ì	H, m), 7.94 (1H, br), 8.20 (1H, d	
	, J = 2. 2).	
5 2	0.82(2H, t, J=7.4), 1.24-1.37	370
	(2H, m), 1. 43-1. 53 (2H, m), 1. 9	(MH+)
	3-2.03(2H, m), 2.21(3H, s), 2.	
	3 9 (2 H, t, J = 7.4), 2.67 (2 H, t, J	
	= 7.4), 3.41 (2H, t, $J = 6.3$), 6.8	
	7 (1 H, d, $J = 2.2$), 7.30-7.44 (3 H)	
	, m), 7.50-7.55 (2H, m), 7.96 (1	
	H, br), 8. 19 (1H, d, $J = 2.2$).	
中間体	0. 79 (2H, t, J=7.4), 1.17-1.30	4 1 9
6 8	(2H, m), 1. 42-1. 52 (2H, m), 1. 9	(M+)
	2-2.02(2H, m), 2.36(2H, t, J=7	
	. 4), 2. 65 (2H, t, J=7. 4), 3. 09 (
	3 H, s), 3.41 (2 H, t, J=6.3), 3.6	

1	7 (3 H, s), 6. 9 1 (1 H, d, J = 1. 9), 7	
	. 03 (1H, br), 7. 33-7. 46 (4H, m)	
]	, 7. 50-7. 55 (2H,·m).	
5 3	0.78(2H, t, J=7.4), 1.17-1.30	405
	(2H, m), 1. 42-1. 52 (2H, m), 1. 9	(M+)
	3-2.03(2H, m), 2.41(2H, t, J=7	
	. 4), 2. 67 (2H, t, J=7. 4), 3. 09 (
	3 H, s), 3. 4 1 (2 H, t, J = 6. 3), 6. 9	İ
	1 (1H, d, J=1.9), 7.05 (1H, br),	
	7.33-7.54 (6H, m).	
中間体	3.00(3H, s), 3.89(3H, s), 4.84	2 4 4
6 9	(2H, s), 6.91-6.97 (2H, m), 7.1	(HHH)
	3 (1 H, t, J = 8.0), 7.28-7.42 (3 H)	
	, m), 7.52-7.56 (2H, m).	
中間体	3. 95 (3H, s), 5. 85 (1H, s), 6. 86	201
7 0	-7.00(3H, m), 7.31-7.46(3H, m	(MH+)
), 7.60-7.63(2H, m).	
中間体	0. 74 (3H, t, $J = 7$. 4), 1. 14-1. 28	256
7 1	(2H, m), 1. 42-1. 52 (2H, m), 3. 6	(M+)
	6 (2H, t, J=6.6), 3.90(3H, s), 6	
	. 91 (1H, dd, J=8.0, 1.6), 6.95 (
	1 H, dd, J = 8.0, 1.6), 7.10 (1 H, t	
	J = 8.0, 7.29-7.42(3H, m), 7.	
	53-7.57 (2H, m).	
中間体	0. 75 (3H, t, $J = 7$. 4), 1. 14-1. 28	3 7 1
7 2	(2H, m), 1. 43-1. 53 (2H, m), 2. 7	(WH+)
	7 (2 H, t, J=6.6), 3.32 (2 H, t, J=	
	6.6), 3.71 (3H, s), 3.76 (2H, t,	
	J = 6.6), 3.94 (3H, s), 7.33-7.4	
	5 (3 H, m), 7.51-7.61 (4 H, m).	<u> </u>
中間体	0.74 (3H, t, J=7.4), 1.13-1.27	3 5 7
7 3	(2H, m), 1. 41-1. 51 (2H, m), 1. 9	(MH+)

i 1	3-2.03(2H, m), 2.36(2H, t, J=7)	1
	. 4), 2. 64 (2H, t, J=7. 4), 3. 62 (ĺ
	2 H, t, J = 6.6), 3.67 (3 H, s), 3.8	1
	8 (3 H, s), 6. 7 2 (1 H, d, J = 2. 2), 6	
	. 76 (1H, d, $J = 2.2$), 7.28-7.41 (
	3 H, m), 7.52-7.56(2 H, m).	
5 4	0.74 (3H, t, J=7.4), 1.13-1.27	3 4 2
	(2H, m), 1.41-1.51 (2H, m), 1.9	(M+)
	4-2.04(2H, m), 2.42(2H, t, J=7	
<u> </u>	. 4), 2. 67 (2H, t, J=7. 4), 3. 62 (
	2 H, t, J = 6.6), 3.88 (3 H, s), 6.7	
	2 (1H, d, J=2.2), 6.76 (1H, d, J=	
	2.2), 7.29-7.41 (3H, m), 7.51	
	-7.55(2H, m).	
5 5	0.90 (3H, t, J=7.4), 1.34-1.47	3 1 1
	(2H, m), 1.65-1.73(2H, m), 1.9	(M+)
	2-2.02(2H, m), 2.24(2Ht, J=7.	
	4), 2.66 (2H, t, J=7.4), 3.93 (2	
1	H, t, $J = 6.3$), 5.37 (2H, br), 6.9	
	0 (1 H, d, J=8.2), 7.10 (1 H, dd, J	
	= 8. 2, 2. 2), 7. 14 (1H, d, J=2. 2)	
	7. 26-7. 42 (3H, m), 7. 51-7. 56	
	(2H, m).	
5 6	(DMSO-d6):1.72-1.82(2H, m).	3 1 3
	2. 06 (2H, t, J=7. 4), 2. 54 (2H, t	(MH+)
	, J = 7.4), 4.40 (2H, s), 6.72 (2H	
	, br), 6. 91 (1 H, d, J = 9. 0), 7. 12	
	-7. 15 (4H, m), 7. 29-7. 46 (3H, m	
), 7. 57-7. 60 (2H, m).	
5 7	(CD3OD): 1.86-2.01(4H, m), 2	3 4 1
	. 23 (2H, t, J=7.4), 2.28 (2H, t,	(MH+)
	J = 7.4), 2.63 (2H, t, $J = 7.4$), 3.	

1	96 (2H, t, J=6.6), 4.88 (4H, br)	-
	, 6. 95-6. 99 (1H, m), 7. 11-7. 14	
	(2H, m), 7. 25-7. 40 (3H, m), 7. 4	
	8-7.50(2H, m).	
中間体	1.83-1.87 (4H, m), 1.91-2.01 (3 6 0
7 4	2 H, m), 2.35 (2 H, t, J = 7.4), 2.6	(M+)
	4 (2H, t, J=7.4), 3.48 (2H, t, J=	
	6.6), 3.66 (3H, s), 3.96 (2H, t,	
	J=5.5), 6.89 (1H, d, J=8.2); 7.	
	10 (1H, dd, J=2.2, 8.2), 7.14 (1	
	H, d, $J = 2.2$), 7.28-7.42 (3H, m)	
	, 7. 49-7. 52 (2H, m).	
5 8	1.82-1.86 (4H, m), 1.91-2.01 (3 4 6
	2 H, m), 2.39 (2 H, t, J = 7.4), 2.6	(M+)
	5 (2H, t, J=7.4), 3.48 (2H, t, J=	
	6.6), 3.95 (2H, t, J=5.5), 6.89	
	(1H, d, J=8.2), 7.10(1H, dd, J=	
	2. 2, 8. 2), 7. 14 (1H, d, J=2. 2),	l l
	7. 28-7. 41 (3H, m), 7. 49-7. 52 (
	2 H, m).	
中間体	1. 48 (3H, d, $J = 6.6$), 1. $71-2.10$	3 6 0
7 5	(4H, m), 2. 35 (2H, t, J=7. 4), 2.	(M+)
	64 (2H, t, J=7.4), 3.66 (3H, s),	
	4. 03-4. 19 (3H, m), 6. 93 (1H, d,	
	J=8.2), 7.09-7.14(2H, m), 7.2	
	8-7. 42 (3H, m), 7. 47-7. 56 (2H,	
	m) .	-
5 9	1. 47 (3H, d, J=6.6), 1. 91-2.16	3 4 6
	(4H, m), 2.39 (2H, t, J=7.4), 2.	(H+)
	65 (2H, t, J=7.4), 4.02-4.18 (3	
	H, m), 6. 92 (1H, d, J=8. 2), 7. 09	
	-7. 14 (2H, m), 7. 28-7. 41 (3H, m)	

1. 1), 7. 49-7. 55 (2H, m).	
中間体	1.81-2.01 (6H, m), 2.35 (2H, t,	405
7 6	J = 7.4), 2.63 (2H, t, J = 7.4), 3.	(MH+)
	35 (2H, t, J=6.6), 3.66 (3H, s),	
	3. 95 (2H, t, J=6. 0), 6. 89 (1H, d	
	, J = 8. 2), 7. 10 (1H, dd, J = 2. 2, 8	
	. 2), 7. 14 (1H, d, J=2. 2), 7. 28-	
	7. 42 (3H, m), 7. 48-7. 52 (2H, m)	İ
	•	
6 0	1.72-2.02(6H, m), 2:39(2H, t,	3 9 0
	J = 7.4), 2.66 (2H, t, J = 7.4), 3.	(M+)
	35 (2H, t, J=6.6), 3.95 (2H, t, J	
	= 5.8), 6.89 (1H, d, $J = 8.2$), 7.1	
	0 (1H, dd, J=2.2, 8.2), 7.14 (1H	
	, d, $J = 2.2$), 7.28-7.42(3H, m),	
	7. 47-7. 54 (2H, m).	
中間体	1.89-2.01(4H, m), 2.05-2.21(380
7 7	2 H, m), 2. 35 (2 H, t, J = 7. 4), 2. 6	(M+)
	4 (2 H, t, J = 7.4), 3.66 (3 H, s), 3	
!	. 97 (2H, t, J=6.0), 6.88 (1H, d,	
	J=8.2), 7.11 (1H, dd, J=2.2, 8.	
	2), 7. 15 (1H, d, J=2.2), 7. 29-7	
	. 43 (3H, m), 7. 47-7. 51 (2H, m).	-
6 1	1.89-2.02(4H, m), 2.05-2.21(
	2 H, m), 2. 39 (2 H, t, J = 7. 4), 2. 6	(M+)
	6 (2 H, t, J = 7. 4), 3. 9 7 (2 H, t, J =	
	6. 0), 6. 88 (1H, d, J = 8. 2), 7. 11	
	(1H, dd, J=2.2, 8.2), 7.15 (1H,	
	d, J = 2.2), 7.29-7.43 (3H, m), 7	
	. 47-7.51 (2H, m).	

請求の範囲

(式中、n は 2 または 3 のいずれかの整数を示す。R は炭素数 4 または 5 個の直鎖状または分枝状の飽和アルキル基(a)、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペンチルメチル基、シクロペキシルメチル基あるいは-(C H_2) mWを示す。ただし飽和アルキル基(a)は水酸基、オキソ基またはハロゲンで置換されてもよい。また、mは 1 ~ 3 のいずれかの整数を示し、m とまたはm0 のいずれかの整数を示し、m1 などもに、あるいはそれぞれ水素原子または炭素数 1 ~ 4 個の低級アルキル基を示す。m2 は水酸基またはアミノ基を示す。m3 は水素原子、水酸基、メトキシ基、二トロ基またはm4 に、m5 と示し、m7 に、m7 に、m8 には m9 に、m9

2. 一般式(I)において、Rはn-ブチル基、シクロヘキシルメチル

基、カルボキシメチル基またはカルバモイルメチル基を示す請求項1に記載の化 合物またはその塩。

- 3. 一般式(I)で表される化合物が、
- 3-(2-ブトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-イソプトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-ペンチルオキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸:
- 3-(2-シクロペンチルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー1, 1'-ビフェニルー5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル]プロピオン酸:
- 3-(2-(2-オキソプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル〕プロピオン酸;
- 3-(2-カルボキシメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸:
- 3-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-ブトキシ-3-二トロ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(3-アセチルアミノ-2-ブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
 - 3-(2-プトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'-ビフェニルー

5-イル)プロピオン酸;

3-(3-アセチルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;

- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メチルスルホニルアミノ-1, 1'
- -ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
 - 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-ヒドロキシアセチルアミノ-1, 1'
- ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-[2-シクロヘキシルメトキシー3-(N, N-ジメチルカルバモイルアミノ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-(N, N-ジメチルスルファモイルアミノ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(3-カルバモイルアミノ-2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-3-メトキシ-1, 1'-ビフェニルー5-イル) プロピオン酸:
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシー3-ヒドロキシー1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸:
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-ヒドロキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-4'-メトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸;
- 3-(2-シクロヘキシルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル)プロピオン酸アミド;
 - 4-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
 - 4-(2-イソブトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;
- 4-(2-(1-メチルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル〕酪 :
 - 4-(2-ペンチルオキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸;

4-[2-(1-メチルブトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル]酪酸;

- 4-[2-(2-メチルプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル]酪酸;
- 4-(2-イソペンチルオキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-シクロペンチルオキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-シクロヘキシルオキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-シクロペンチルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-シクロヘキシルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-(4-ヒドロキシプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)

酪酸;

酪酸:

- 4-(2-(3-ヒドロキシプトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:
- 4-(2-(2-ヒドロキシブトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 略酸:
 - 4-(2-カルボキシメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
 - $4 (2 (2 \pi)\pi + \pi + \pi + \pi + \pi) 1, 1' \pi + \pi + \pi \pi \pi + \pi$
- 4-(2-(3-カルボキシプロポキシ)-1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸;
 - 4-(2-カルバモイルメトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-(N, N-ジメチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:
- $4-\{2-(N, N-ジェチルカルバモイルメトキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸:$
 - 4-(2-プトキシ-3-二トロ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
 - 4-(2-プトキシ-3-ホルミルアミノ-1,1'-ビフェニル-5-イル
-) 酪酸;
 - 4-(3-アセチルアミノ-2-プトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル
-) 酪酸;

4-(2-プトキシー3-メチルスルホニルアミノー1, 1'-ビフェニルー5-イル) 酪酸;

- 4-(2-ブトキシ-3-メトキシ-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
- 4-(2-プトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド;
- 4-(2-カルバモイルメトキシ-1, 1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸アミド;
- 4-(2-(3-カルバモイルプロポキシ)-1, 1'-ビフェニル-5-イル] 酪酸アミド;
 - 4- (2-(4-クロロプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル)酪酸;
 - 4-(2-(3-)2-(3-
- 4-(2-(4-プロモプトキシ)-1,1'-ビフェニル-5-イル) 酪酸 および、
- 4-(2-(4, 4, 4-トリフルオロプトキシ)-1, 1'-ビフェニルー 5-イル) 酪酸;

からなる群より選ばれた化合物である請求の範囲1項に記載の化合物またはその 塩。

- 4. 請求の範囲1項から3項に記載の少なくともいずれか1つの化合物 またはその薬理学上許容される塩と、薬学上許容される担体とを含有することを 特徴とする医薬組成物。
- 5. 医薬組成物が、IgE産生抑制剤またはIgE抗体に関連するアレルギー性疾患の予防・治療剤のいずれかであることを特徴とする請求の範囲 4 項に記載の医薬組成物。
- 6. 医薬組成物が、気管支喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、アレルギー性結膜炎のいずれかの治療・予防薬である請求の範囲第4項に記載の医薬組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04456

A. CLASS	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C07C59/64, C07C59/72, C07C205/56, C07C233/54, C07C235/16, C07C235/34, C07C271/16, C07C271/60, C07C307/10, C07C311/21,							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
	B. FIELDS SEARCHED							
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C07C59/64, C07C59/72, C07C205/56, C07C233/54, C07C235/16, C07C235/34, C07C271/16, C07C271/60, C07C307/10, C07C311/21,								
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched								
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)								
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.					
A	JP, 57-35543, A (Hisamitsu P Inc.), 26 February, 1982 (26. 02. 82		1-6					
A	JP, 6-503812, A (Rhone-Poulen (Holdings) Inc.), 28 April, 1994 (28. 04. 94) & WO, 92/04315, Al & EP, 53	1-6						
A,	JP, 50-135050, A (Pierre Fab 25 October, 1975 (25. 10. 75) & DE, 2513157, A & GB, 1498	1-6						
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docum conside "E" earlier "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum	I categories of cited documents: tent defining the general state of the art which is not tered to be of particular relevance document but published on or after the international filing date tent which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other treason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other then the published prior to the international filing date but later than tority date claimed	"T" later document published after the international fiting date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
	actual completion of the international search November, 1998 (25. 11. 98)	Date of mailing of the international search report 8 December, 1998 (08. 12. 98)						
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer						
Facsimile No.		Telephone No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/04456

A. (Continuation) CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A61K31/165, A61K31/19

B. (Continuation) FIELDS SEARCHED

A61K31/165, A61K31/19

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

国際出願番号 PCT/JP98/04456

		四际脚 工 牧台 、		国際山級番号 「C丁/」「98	7 0 4 4 0 0		
Α.	A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))						
	Int. Cl. 4	Int. C1. C07C59/64, C07C59/72, C07C205/56, C07C233/54, C07C235/16, C07C235/34, C07C271/16, C07C271/60, C07C307/10, C07C311/21, A61K31/165, A61K31/19					
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))							
叫篮	を11つに取	(小阪食谷(当家竹計万匁(186))					
	Int. Cl. C07C59/64, C07C59/72, C07C205/56, C07C233/54, C07C235/16, C07C235/34, C07C271/16, C07C271/60, C07C307/10, C07C311/21, A61K31/165, A61K31/19						
最小	限資料以外	の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際	調査で使用]した電子データベース(データベースの名称、	調査に	使用した用語)			
CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)							
_	mm.	1.1.77.1.0.1.0.1.0.1.0.1.0.1.0.1.0.1.0.1					
C.	関連する	らと認められる文献			間ませる		
	ゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	さは、	その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号		
	A	JP, 57-35543, A(久光製薬株式会社) 26. 2月. 1982(26. 02. 82) (ファミリーなし)			1~6		
	A	JP, 6-503812, A					
		(ローヌーブ・ーラン ローラー インターナショナル (ホウルテ゛) 28.4月.1994(28.04.94) &WO, 92/04315					
	A	 JP, 50-135050, A(ピエール、ファーフ 25. 10月. 1975(25. 10. 75) &DE, 251315	1~6				
C 欄の続きにも文献が列挙されている。				パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの			ſΤΊ	の日の後に公表された文献 国際出願日又は優先日後に公表 て出願と矛盾するものではなく、			
「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの			ſХJ	論の理解のために引用するもの 特に関連のある文献であって、			
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する			ſΥ۱	の新規性又は進歩性がないと考特に関連のある文献であって、	当該文献と他の1以		
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せ 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献							
国際調査を完了した日 25.11.98			国際調	烱査報告の発送日 08.1	2.98		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)			特許戶	デ審査官(権限のある職員) 本堂 裕司 日	4H 9049		
郵便番号100-8915				<u> </u>			
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号			電話を	野号 03-3581-1101	内線 3443		